

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. _____ del _____

OGGETTO: Approvazione atti e indizione della procedura negoziata, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, suddivisa in n. 9 lotti, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1. Importo complessivo presunto posto a base d'asta pari a € 123.852,00 IVA esclusa. NUMERO GARA: 8921404.

Contestuale previsione di spesa pari a € 9.137,85 iva esclusa in merito all'affidamento diretto trimestrale, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016, alla Società Lofarma S.p.a. della fornitura in trattazione finalizzato a garantire la continuità della stessa, nelle more dell'espletamento della predetta gara. CIG: YDE3980259.

STRUTTURA PROPONENTE: DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE - UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Centro di Costo: BD0101 L'Estensore: SARA DI FELICE Il presente Atto non contiene dati sensibili

Il Dirigente e/o il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.

Il Responsabile del Procedimento	UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI	DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE
Dott.ssa SAMOA TESTA	Dott.ssa CRISTINA FRANCO	Ing. PAOLA BRAZZODURO
<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 30px;" type="text"/>

Il funzionario addetto al controllo di budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso comporta uno scostamento sfavorevole rispetto al budget economico assegnato come di seguito dettagliato per singolo conto:

Costo previsto	Eserciz.	CE/CP	Numero conto	Descrizione conto	Addetto al controllo	Scostamento
€2.684,00	2023	CE	501010384	Materiale sanitario non sterile farmacia	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€7.631,64	2023	CE	501010101	Medicinali con AIC	Dott.ssa Roberta Pavan	si

Il Funzionario addetto al controllo di budget

Dott.ssa ROBERTA PAVAN

Il Dirigente della UOC Pianificazione Strategica, Programmazione e Controllo di Gestione con la sottoscrizione del presente atto attesta la coerenza della dichiarazione riferita alla spesa, di cui al presente provvedimento del "funzionario addetto al controllo del budget", rispetto alla delibera n.23 del 17/01/2023.

Parere del Direttore Amministrativo Dr.ssa Roberta Volpini

Favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Non favorevole

Parere del Direttore Sanitario Dr. Gennaro D'Agostino

Favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Non favorevole

Il presente provvedimento si compone di n.86 pagine di cui n. 78 pagine di allegati

Il Direttore Generale f.f.
Dr.ssa Roberta Volpini

IL DIRETTORE DELLA U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

- VISTA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 1 dell'01/01/2016, con la quale si è provveduto a prendere atto dell'avvenuta istituzione dell'Azienda sanitaria Locale Roma 1 a far data dall'01/01/2016, come previsto dalla legge regionale n. 17 del 31/12/2015 e dal DCA n. 606 del 30/12/2015;
- la Deliberazione del Direttore Generale n. 620 del 22/09/2022 avente ad oggetto: *“Cessazione del Dr. Angelo Tanese dall'incarico di Direttore Generale dell'ASL Roma 1 contestuale individuazione del Direttore Amministrativo Aziendale, Dr.ssa Roberta Volpini quale facente funzioni”*;
- VISTO** l'Atto di autonomia aziendale della ASL Roma I, approvato con Deliberazione n. 1153 del 17/12/2019, recepito con Decreto del Commissario ad Acta n. U00020 del 27/01/2020 e pubblicato sul BURL del 30/10/2020 n. 9 tra la quale è stato istituito il Dipartimento Tecnico-Patrimoniale, di cui fa parte l'UOC Acquisizione Beni e Servizi;
- RICHIAMATA** la Deliberazione n. 179 del 27/2/2020 avente ad oggetto *“Atto aziendale della ASL ROMA 1 approvato con atto deliberativo n. 1153 del 17/12/2019 – Presa d'atto dell'esito positivo del procedimento di verifica regionale – Attuazione del nuovo modello organizzativo”* la quale prevede l'attivazione del sopra citato Dipartimento e delle UU.OO.CC. nello stesso ricomprese;
- VISTA** la Deliberazione n. 347 dell'08/07/2022 avente ad oggetto *“Sistema aziendale di deleghe e conseguentemente individuazione delle competenze nell'adozione degli atti amministrativi”*, con la quale, tra l'altro, sono state individuate le competenze nell'adozione degli atti amministrativi;
- VISTO** il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 *“Codice degli Appalti pubblici”* e ss.mm.ii, nonché la legge 11 settembre 2020, n. 120 di conversione in legge, con modificazioni del Decreto Legge 16 luglio 2020, n. 76 c.d. *“Decreto semplificazioni”* e la legge 29 luglio 2021 n. 108 di conversione in legge, con modificazioni del Decreto Legge 31 maggio 2021, n. 77 c.d. *“Decreto Semplificazioni bis”*;
- PREMESSO** che con nota prot. n. 193501 del 20.12.2022 (All.1), la U.O.S.D. Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari ha richiesto l'indizione di una procedura negoziata avente ad oggetto la fornitura triennale di Estratti Allergenici e Aghi per prick test, per le attività assistenziali della Asl Roma 1, sottolineando l'urgenza della stessa motivata dal fatto che suddetti prodotti hanno nel corso degli anni subito una variazione normativa di registrazione causando una forte carenza dei prodotti all'interno delle UU.OO. destinatarie;
- TENUTO CONTO** che la vigente normativa in materia di acquisizione beni e servizi, come modificata dal Decreto Legge 6 Luglio 2012, n. 95, convertito con modificazioni con Legge 7 agosto 2012, n. 135 prevede:
- l'obbligo per gli enti locali di avvalersi delle Convenzioni CONSIP ovvero di utilizzare i parametri prezzi qualità come limiti massimi per le acquisizioni in via autonoma (art. 26, comma 3, Legge 488/1999 e art. 1, comma 449, Legge n. 296/2006);
 - l'obbligo per gli enti locali di far ricorso al Mercato elettronico della PA ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi dell'art. 328, DPR n. 207/2010, per

l'acquisizione di servizi e forniture sotto soglia comunitaria in economia (art. 1, comma 450, Legge n. 296/2006, come modificato dall'art. 7 comma 2 D.L. n. 52/2012, convertito con modificazioni con Legge 94/2012);

che la piattaforma MEPA (Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione) mette a disposizione lo strumento di negoziazione della "trattativa diretta" finalizzato ad interagire con un singolo operatore economico;

CONSIDERATO

che, visto quanto sopra esposto, la scrivente U.O.C. ha, nelle more dell'aggiudicazione della procedura in oggetto, provveduto ad inviare, tramite Piattaforma MEPA, la Trattativa Diretta n. 3393368 alla Società Lofarma S.p.a., finalizzata all'affidamento diretto trimestrale atto a garantire la continuità della fornitura in trattazione, indicando una base d'asta trimestrale pari a € 9.735,00 IVA esclusa;

DATO ATTO

che, come previsto dalla normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n. 136/2010 si è ottemperato alla generazione del seguente SMART CIG: YDE3980259;

che entro il termine per la presentazione dell'offerta fissato al 18.01.2023 ore 12:00 risulta essere validamente presentata l'offerta della Società Lofarma S.p.A. per un importo pari a € 9.137,85. IVA esclusa (All.2);

RITENUTO

pertanto, opportuno e necessario, in ragione dei principi di efficienza, efficacia e tempestività, procedere all'indizione di una procedura negoziata, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 per un importo complessivo presunto posto a base d'asta pari a € 123.852,00 IVA esclusa e suddivisa in 9 lotti come riportato nella sottostante tabella:

Lotto	Descrizione
1	Estratti allergenici serie EPITELI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
2	Estratti allergenici serie POLVERI AMBIENTALI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
3	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
4	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
5	Estratti allergenici serie MICOFITI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
6	Estratti allergenici serie POLLINI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
7	Estratti allergenici serie ACARI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
8	Estratti allergenici serie SOLUZIONI DI CONTROLLO, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
9	Aghi per Prick Test monouso, sterili, in metacrilato, con punta da 1 mm, in blister da 10-20 aghi. Confezionamento massimo 200 aghi. DM. Marchio CE

altresì necessario, nelle more dell'espletamento della suddetta procedura di gara, prevedere un affidamento diretto trimestrale alla Società Lofarma S.p.A. per un importo complessivo pari ad € 9.137,85 IVA esclusa, e dunque, pari a € 10.315,64 IVA inclusa per il periodo intercorrente dal 01.03.2023 al 31.05.2023;

CONSIDERATO che l'aggiudicazione della procedura negoziata avverrà con applicazione del maggior ribasso sul prezzo posto a base d'asta, ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D.Lgs n. 50/2016;

che si ritiene opportuno e conveniente prevedere una durata triennale dei contratti derivanti dall'aggiudicazione della gara in trattazione;

che si provvederà ad invitare tutti gli operatori economici iscritti al Bando MEPA "Farmaci-Mepa" nel rispetto del principio di trasparenza, rotazione e parità di trattamento, ai sensi dell'art. 36, comma 1 del D.Lgs. 18 aprile 2016, n. 50;

VISTA la documentazione allegata al presente provvedimento, che ne costituisce parte integrante, come di seguito elencata (All.3):

Disciplinare di gara

Allegato 1 – Domanda di partecipazione

Allegato 2 – Fabbisogno di gara

Allegato 3 – Capitolato tecnico

Allegato 4 – Schema Offerta Economica

Allegato 5 – Patto di integrità

Allegato 6 – Informativa Privacy

Allegato 7 – Accordo Trattamento Dati

Allegato 8 – Schema dichiarazioni concordato preventivo

Allegato 9 – Schema anagrafica prodotti

DATO ATTO che, come previsto dalla normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge n. 136/2010, in relazione alla procedura di affidamento in oggetto è stato acquisito tramite il sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, il seguente Codice Identificativo di Gara: 8921404;

INDIVIDUATA la Dott.ssa Samoa Testa, Collaboratore Amministrativo dell'UOC Acquisizione Beni e Servizi, quale RUP della procedura di gara, in possesso dei requisiti di professionalità e competenza richiesti dalla normativa vigente;

DATO ATTO che l'importo complessivo dell'affidamento diretto trimestrale a favore della Società Lofarma S.p.a. pari a € 10.315,64 IVA compresa, per il periodo intercorrente dal 01.03.2023 al 31.05.2023, verrà imputato sui c/e come sotto indicati:

N. Conto	Descrizione	Importo iva compresa
501010101	Medicinali con AIC	€ 7.631,64
501010384	Materiale sanitario non sterile farmacia	€ 2.684,00

RITENUTO altresì opportuno nominare la Dr.ssa Lucia Paladini, Dirigente Farmacista UOC Farmacia Territoriale e di Prossimità, quale DEC del contratto discendente dall'adozione della presente deliberazione;

ATTESO che a seguito dell'adozione del presente atto i C.E. sopracitati, Bilancio 2023, presentano la seguente situazione contabile:

C.E. 501010101 - Medicinali con AIC	
Budget assegnato	€ 60.030.000,00
Budget già impegnato	€ 79.934.820,59
Importo impegnato con il presente atto	€ 7.631,64
Budget residuo	€ -19.912.452,23

C.E. 501010384 - Materiale sanitario non sterile farmacia	
Budget assegnato	€ 1.127.597,00
Budget già impegnato	€ 2.393.977,00
Importo impegnato con il presente atto	€ 2.684,00
Budget residuo	-€ 1.269.064,00

che lo scostamento sopra indicato, riferito al budget stanziato e non a quello effettivamente consumato, deriva dalla contabilizzazione di contratti avviati, la cui spesa per l'anno in corso, rispetto ai budget definitivi attribuiti ai CCS con Deliberazione n. 23/2023, non può essere ridotta;

che con nota prot. n. 18502 del 03/02/2023 (all.4) è stata richiesta alla U.O.C. Bilancio e Contabilità l'autorizzazione alla contabilizzazione della suddetta spesa sui c/e nn. 501010101 e 501010384;

ATTESTATO

che il presente provvedimento a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, comma 1, della Legge 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

PROPONE

Per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire una procedura negoziata, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, suddivisa in n. 9 lotti, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 per un importo complessivo presunto posto a base d'asta pari a € 123.852,00 IVA esclusa;

di prevedere che l'aggiudicazione avverrà secondo il criterio del minor prezzo;

di approvare, conseguentemente, la documentazione allegata al presente provvedimento, che ne costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

- Disciplinare di gara
- Allegato 1 – Domanda di partecipazione
- Allegato 2 – Fabbisogno di gara
- Allegato 3 – Capitolato tecnico
- Allegato 4 – Schema Offerta Economica
- Allegato 5 – Patto di integrità
- Allegato 6 – Informativa Privacy
- Allegato 7 – Accordo Trattamento Dati
- Allegato 8 – Schema dichiarazioni concordato preventivo
- Allegato 9 – Schema anagrafica prodotti

di nominare Responsabile Unico del Procedimento per la sola parte relativa alla gestione della procedura di gara, la Dott.ssa Samoa Testa, Collaboratore Amministrativo Professionale della UOC Acquisizione Beni e Servizi, con i compiti previsti dal D.Lgs. n. 50/2016;

di affidare, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016, alla Società Lofarma S.p.A. la fornitura trimestrale di Allergeni e Aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 per un importo pari a € 9.137,85 IVA esclusa;

di imputare la spesa determinata dal presente provvedimento, pari a complessivi € 10.315,64 iva compresa sul Bilancio 2023, come di seguito indicato:

Anno 2023 (01.03.2023 – 31.05.2023)		
N. Conto	Descrizione	Importo iva compresa
501010101	Medicinali con AIC	€ 7.631,64
501010384	Materiale sanitario non sterile farmacia	€ 2.684,00

di individuare, ai sensi dell'art. 101 del D.Lgs. n. 50/2016, DEC la Dr.ssa Lucia Paladini, Dirigente Farmacista UOC Farmacia Territoriale e di Prossimità, per quanto attiene agli adempimenti derivanti dal contratto discendente dal presente affidamento;

di prendere atto che sono stati attivati nei confronti del fornitore affidatario i controlli di rito per la verifica dei requisiti ex art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016;

di riservarsi ogni potere di autotutela in merito all'affidamento in trattazione inclusa la facoltà di recedere unilateralmente dal rapporto negoziale, qualora dovessero essere accertate da parte dell'Amministrazione, anche a seguito di verifiche di ufficio, cause ostative alla stipula di contratti pubblici previste dall'art. 80 del D. Lgs 50/2016, dalla normativa di cui al D. Lgs 159/2011, nonché da altra normativa vigente applicabile all'oggetto del presente affidamento;

di prevedere, ai sensi dell'art. 8 del Decreto legge 16 luglio 2020, n. 76 convertito, con modificazioni, con legge 11 settembre 2020, n. 120, l'avvio in urgenza della fornitura, nelle more dei controlli, ex art. 80 del D. Lgs 50/2016 e della stipula del contratto;

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma 1, della legge 18.06.2009 n. 69, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

Il Responsabile
del Procedimento
Dott.ssa Samoa Testa

FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore della U.O.C.
Acquisizione Beni e Servizi
Dott.ssa Cristina Franco

FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore del
Dipartimento Tecnico Patrimoniale
Ing. Paola Brazzoduro

FIRMATO DIGITALMENTE

IL DIRETTORE GENERALE F.F.

In Virtù dei poteri previsti:

- dall'art. 3 del d.lgs. 502/1992 e ss.mm.ii.;
- dall'art. 8 della l.r. 18/1994 e ss.mm.ii.;

nonché delle funzioni e dei poteri conferitigli con Deliberazione del Direttore Generale n. 620 del 22/09/2022;

Letta la proposta di delibera sopra riportata presentata dal Dirigente Responsabile dell'Unità nel frontespizio

indicata;

Preso atto che il Direttore della Struttura proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, comma 1, della Legge 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario riportati nel frontespizio;

DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione avente per oggetto *“Approvazione atti e indizione della procedura negoziata, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, suddivisa in n. 9 lotti, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1. Importo complessivo presunto posto a base d'asta pari a € 123.852,00 IVA esclusa. NUMERO GARA: 8921404. Contestuale previsione di spesa pari a € 9.137,85 iva esclusa in merito all'affidamento diretto trimestrale, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016, alla Società Lofarma S.p.a. della fornitura in trattazione finalizzato a garantire la continuità della stessa, nelle more dell'espletamento della predetta gara. CIG: YDE3980259”* e conseguentemente, per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire una procedura negoziata, tramite Piattaforma MEPA, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, suddivisa in n. 9 lotti, finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 per un importo complessivo presunto posto a base d'asta pari a € 123.852,00 IVA esclusa;

di prevedere che l'aggiudicazione avverrà secondo il criterio del minor prezzo;

di approvare, conseguentemente, la documentazione allegata al presente provvedimento, che ne costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara

Allegato 1 – Domanda di partecipazione

Allegato 2 – Fabbisogno di gara

Allegato 3 – Capitolato tecnico

Allegato 4 – Schema Offerta Economica

Allegato 5 – Patto di integrità

Allegato 6 – Informativa Privacy

Allegato 7 – Accordo Trattamento Dati

Allegato 8 – Schema dichiarazioni concordato preventivo

Allegato 9 – Schema anagrafica prodotti

di nominare Responsabile Unico del Procedimento per la sola parte relativa alla gestione della procedura di gara, la Dott.ssa Samoa Testa, Collaboratore Amministrativo Professionale della UOC Acquisizione Beni e Servizi, con i compiti previsti dal D.Lgs. n. 50/2016;

di affidare, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016, alla Società Lofarma S.p.A. la fornitura trimestrale di Allergeni e Aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 per un importo pari a € 9.137,85 IVA esclusa;

di imputare la spesa determinata dal presente provvedimento, pari a complessivi € 10.315,64 iva compresa sul Bilancio 2023, come di seguito indicato:

Anno 2023 (01.03.2023 – 31.05.2023)		
N. Conto	Descrizione	Importo iva compresa
501010101	Medicinali con AIC	€ 7.631,64
501010384	Materiale sanitario non sterile farmacia	€ 2.684,00

di individuare, ai sensi dell'art. 101 del D.Lgs. n. 50/2016, DEC la Dr.ssa Lucia Paladini, Dirigente Farmacista UOC Farmacia Territoriale e di Prossimità, per quanto attiene agli adempimenti derivanti dal contratto discendente dal presente affidamento;

di prendere atto che sono stati attivati nei confronti del fornitore affidatario i controlli di rito per la verifica dei requisiti ex art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016;

di riservarsi ogni potere di autotutela in merito all'affidamento in trattazione inclusa la facoltà di recedere unilateralmente dal rapporto negoziale, qualora dovessero essere accertate da parte dell'Amministrazione, anche a seguito di verifiche di ufficio, cause ostative alla stipula di contratti pubblici previste dall'art. 80 del D. Lgs 50/2016, dalla normativa di cui al D. Lgs 159/2011, nonché da altra normativa vigente applicabile all'oggetto del presente affidamento;

di prevedere, ai sensi dell'art. 8 del Decreto legge 16 luglio 2020, n. 76 convertito, con modificazioni, con legge 11 settembre 2020, n. 120, l'avvio in urgenza della fornitura, nelle more dei controlli, ex art. 80 del D. Lgs 50/2016 e della stipula del contratto;

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma 1, della legge 18.06.2009 n. 69, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

Il Responsabile della struttura proponente provvederà all'attuazione della presente deliberazione curandone altresì la relativa trasmissione agli uffici/organi rispettivamente interessati.

IL DIRETTORE GENERALE F.F.
 Dr.ssa Roberta Volpini
FIRMATO DIGITALMENTE



Area del Farmaco

UOSD Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari

Prot. n. ~~193501~~ del ~~20/12/2022~~

Direttore
UOC Acquisizione Beni e Servizi
Dr.ssa Cristina Franco

e p.c. Direttore Amministrativo ASL Roma 1
Dott.ssa Roberta Volpini

Direttore Dipartimento Tecnico Patrimoniale
Dott.ssa Paola Brazzoduro

Oggetto: Richiesta procedura di gara Allergeni e Aghi per prick test

Si chiede l'indizione di una procedura di gara avente ad oggetto la fornitura triennale di Estratti Allergenici diagnostici e Aghi per prick test, indispensabili per le attività assistenziali della ASL Roma 1.

Si trasmette a tal fine il fabbisogno annuale dei prodotti richiesti con l'indicazione del prezzo unitario di base d'asta per ogni singolo lotto, della ATC e CND e del CE di afferenza.

L'importo complessivo annuale di base d'asta della gara è di € 41.546,25 iva esclusa e l'aggiudicazione dovrà avvenire in base al criterio del minor prezzo.

Si rappresenta l'urgenza in quanto le UU.OO. sono carenti del materiale in oggetto perchè, i prodotti hanno subito una variazione normativa di registrazione e la precedente aggiudicazione non si è potuta utilizzare. Si precisa che i lotti 1-8 presentano un ATC e sono in fase registrativa per l'assegnazione dell'AIC mentre il lotto 9, essendo un DM, segue la relativa normativa.

Il DEC individuato per tale procedura è la Dott.ssa Lucia Paladini, Dirigente Farmacista UOC Farmacia Territoriale e di Prossimità.

Cordiali saluti.

Il Direttore
UOSD Pianificazione Acquisti
e monitoraggio spesa beni sanitari
Dott.ssa Silvia Caldarini

Il Direttore
Area del Farmaco
Dott.ssa Roberta Pavan

Fabbisogno trimestrale Estratti Allergenici diagnostici e Aghi per prick test

Lotti	Sub	Descrizione prodotti	U.M.	Fabbisogno trimestrale	Classificazione	CODICE DDTA	CONFEZIONE	Contenuto flacone espresso in ML	PREZZO DI LISTINO	% SCONTO	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in lettere)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in lettere)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in cifre)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in lettere)	IVA
		Estratti allergenici serie EPITELI, in soluzione per cutirazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche			ATC-V04CL												
1	1	Epitelio cane	FL	5		SPT 50	flacone	3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	ventotto/50	€ 8,143	otto/143	€ 142,500	centoquarantadue/500	10%
	2	Epitelio cavallo	FL	5		SPT 61A	flacone	3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	ventotto/50	€ 8,143	otto/143	€ 142,500	centoquarantadue/500	10%
	3	Epitelio coniglio	FL	5		SPT 50	flacone	3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	ventotto/50	€ 8,143	otto/143	€ 142,500	centoquarantadue/500	10%
	4	Epitelio gatto	FL	5		SPT 49	flacone	3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	ventotto/50	€ 8,143	otto/143	€ 142,500	centoquarantadue/500	10%
	5	Epitelio criceto	FL	5		SPT 43	flacone	3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	ventotto/50	€ 8,143	otto/143	€ 142,500	centoquarantadue/500	10%
		Estratti allergenici serie POLVERI AMBIENTALI, in soluzione per cutirazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche			ATC-V04CL												
2	1	Lattice	FL	5		SPT 2B	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%
		Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, in soluzione per cutirazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche			ATC-V04CL												
3	1	Kivi	FL	2		SPT 152L	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	2	Cacao	FL	2		SPT 180	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	3	Banana	FL	2		SPT 152I	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	4	Carota	FL	2		SPT 132	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	5	Arachide	FL	2		SPT 122	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	6	Ananas	FL	2		SPT 152M	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	7	Avena farina	FL	2		SPT 85	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	8	Albicocca	FL	2		SPT 113	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	9	Arancia	FL	2		SPT 126	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	10	Lenticchia	FL	2		SPT 118	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	11	Lievito di birra	FL	2		SPT 160	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	12	Fruento farina	FL	2		SPT 82	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	13	Mais farina	FL	2		SPT 81	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	14	Mandorla	FL	2		SPT 115	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%

Lotti	Sub	Descrizione prodotti	U.M.	Fabbisogno trimestrale	Classificazione	CODICE DRTA	CONFEZIONE	Contenuto flacone espresso in ML	PREZZO DI LISTINO	% SCONTO	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in lettere)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in lettere)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in cifre)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in lettere)	IVA
3	15	Mela	FL	2		SPT109	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	16	Melone	FL	2		SPT 147	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	17	Noce	FL	2		SPT 152C	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	18	Pesca	FL	2		SPT 112A	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	19	Noccioda	FL	2		SPT 152E	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	20	Pisello	FL	2		SPT 121	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	21	Spinacio	FL	2		SPT 101	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	22	Peperone	FL	2		SPT 138	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	23	Pera	FL	2		SPT 110	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	24	Pomodoro	FL	2		SPT 137	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	25	Sedano	FL	2		SPT 133	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	26	Soia farina	FL	2		SPT 120A	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	27	Riso farina	FL	2		SPT 86	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
28	Mix cereali farine	FL	2	R8	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%		
Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche				ATC-V04CL													
4	1	Bue	FL	2		SPT 241	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	2	Maiale	FL	2		SPT 246	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	3	Merluzzo	FL	2		SPT 193	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	4	Scampo	FL	2		SPT 189	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	5	Pollo	FL	2		SPT 213	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	6	Pesci mix	FL	2		R25	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	7	Tonno	FL	2		SPT 209	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	8	Alburne	FL	2		SPT 239	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	9	Tuorlo d'uovo	FL	2		SPT 240	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	10	Caseina di mucca	FL	2		SPT 237	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	11	Lattoalbumina di mucca	FL	2		SPT 224	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	12	Mucca beta lattoglobulina	FL	2		SPT 224A	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%
	13	Aragosta	FL	2		SPT 188	flacone	3,5	€ 27,00	5%	€ 25,65	venticinque/65	€ 7,329	sette/329	€ 51,300	cinquantuno/300	10%

Lotti	Sub	Descrizione prodotti	U.M.	Fabbisogno trimestrale	Classificazione	CODICE DRTA	CONFEZIONE	Contenuto flacone espresso in ML	PREZZO DI LISTINO	% SCONTO	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in lettere)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in lettere)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in cifre)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in lettere)	IVA	
		Estratti allergenici serie MICOFITI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche			ATC-V04CL													
5	1	Aspergillus fumigatus	FL	5		SPT 257	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
	2	Candida albicans	FL	5		SPT 267	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
	3	Alternaria alternata	FL	5		SPT 255	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
	4	Penicillium chrysogenum	FL	5		SPT 274	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
	5	Aspergilli mix	FL	5		R32	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
	6	Micofiti mix	FL	5		R37	flacone	3,5	€ 38,00	5%	€ 36,10	trentasei/10	€ 10,314	dieci/314	€ 180,500	centottanta/500	10%	
		Estratti allergenici serie POLLINI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche			ATC-V04CL													
6	1	Ambrosia	FL	5		SPT 902	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	2	Cupressus arizonica	FL	5		SPT 613A	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	3	Betulla pendula	FL	5		SPT 561	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	4	Artemisia vulgaris	FL	5		SPT 532	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	5	Cipresso sempervirens	FL	5		N.D.												
	6	Erba canina	FL	5		SPT 511	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	7	Nocciolo	FL	5		SPT 562	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	8	Olea europea	FL	5		SPT 628	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	9	Ontano	FL	5		SPT 564	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	10	Parietaria officinalis	FL	5		SPT 581A	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	12	Codolina	FL	5		SPT 502	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	13	Pioppo nero	FL	5		SPT 572	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	14	Platano	FL	5		SPT 677	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	15	Salice	FL	5		SPT 574	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	16	Segale cereale	FL	5		SPT 516	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	17	Logliarello	FL	5		SPT 507	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	18	Plantago lanceolata	FL	5		SPT 636	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	
	19	Assenzio	FL	5		SPT 531	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti/90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%	

Lotti	Sub	Descrizione prodotti	U.M.	Fabbisogno trimestrale	Classificazione	CODICE DDTA	CONFEZIONE	Contenuto flacone espresso in ML	PREZZO DI LISTINO	% SCONTO	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A FLACONE IVA ESCLUSA (in lettere)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in cifre)	PREZZO OFFERTO A ML IVA ESCLUSA (in lettere)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in cifre)	Totale fornitura IVA ESCLUSA (in lettere)	IVA
6	20	Mix embrosie	FL	5		R43	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%
	21	Faggio	FL	5		SPT 594	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%
	22	Gramigna	FL	5		SPT 510	flacone	3,5	€ 22,00	5%	€ 20,90	venti90	€ 5,971	cinque/971	€ 104,500	centoquattro/500	10%
Estratti allergenici serie ACARI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche					ATC-V04CL												
7	1	Dermatophagoides farinae	FL	5		SPT 42	flacone	3,5	€ 31,00	5%	€ 29,45	ventinove/45	€ 8,414	otto/414	€ 147,250	centoquarantasette/250	10%
	2	Dermatophagoides pteronyssinus	FL	5		SPT 36	flacone	3,5	€ 31,00	5%	€ 29,45	ventinove/45	€ 8,414	otto/414	€ 147,250	centoquarantasette/250	10%
	3	Mix dermatophagoides	FL	5		R99	flacone	3,5	€ 31,00	5%	€ 29,45	ventinove/45	€ 8,414	otto/414	€ 147,250	centoquarantasette/250	10%
	4	Acarus siro	FL	5		SPT 406	flacone	3,5	€ 31,00	5%	€ 29,45	ventinove/45	€ 8,414	otto/414	€ 147,250	centoquarantasette/250	10%
Estratti allergenici serie SOLUZIONI DI CONTROLLO, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche					ATC-V04CL												
8	1	Istamina (controllo positivo)	FL	7		SPT 420	flacone	3,5	€ 15,00	5%	€ 14,25	quattordici/25	€ 4,071	quattro/071	€ 99,750	novantanove/750	10%
	2	Soluzione fisiologica (controllo negativo)	FL	7		SPT 420A	flacone	3,5	€ 12,00	5%	€ 11,40	undici/40	€ 3,257	tre/257	€ 79,800	settantatré/800	10%
Aghi per Prick Test					CND V9099												
9	1	Aghi per Prick Test monouso, sterili, in metacrilato, con punta da 1 mm, in blister da 10-20 aghi. Confezionamento massimo 200 aghi, DM, Marchio CE CND V9099 - RDM 75180	ago	25.000		ACA15A	AGO	200	€ 22,00	20%	€ 17,60	diciassette/60	€ 0,08800	zero/08800	€ 2.200,000	due/miladuecento/00	22%
															TOTALE FORNITURA IVA ESCLUSA (in cifre)		€ 9.137,850
															TOTALE FORNITURA IVA ESCLUSA (in lettere)		novemilacentotrentasette/850

Milano, 17 Gennaio 2023

LOFARMA S.p.A.
Il Presidente
Domitilla Veronica Vaglio
(firmato digitalmente)

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B)
DEL D.LGS. N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
ALLERGENI E AGHI PER PRICK TEST OCCORRENTI ALLA ASL ROMA 1**

DISCIPLINARE DI GARA

1.	PREMESSE.....	3
2.	DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	3
2.1	Documenti di gara.....	3
2.2	Chiarimenti	4
2.3	Comunicazioni	4
3.	OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	4
4.	DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI.....	5
4.1	Durata	5
4.2	Opzioni e rinnovi.....	5
5.	SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	6
6.	REQUISITI GENERALI.....	7
7.	REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	8
7.1	Requisiti di idoneità'	8
7.2	Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE	8
7.3	Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	8
8.	AVVALIMENTO	9
9.	SUBAPPALTO.....	9
10.	GARANZIA PROVVISORIA	9
11.	SOPRALLUOGO	13
12.	PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	13
	Per il presente appalto non è previsto il pagamento del contributo a favore dell'ANAC.....	13
13.	MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA	13
14.	SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	13
15.	DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	14
15.1	Segreti tecnici e commerciali	17
16.	OFFERTA TECNICA.....	18
17.	OFFERTA ECONOMICA	18
18.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	19
19.	VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	19
20.	AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	20
21.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	21
22.	TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	21

1. PREMESSE

Con delibera di indizione n. del , l'Azienda Sanitaria Roma 1 (in seguito: Asl Roma 1) ha deliberato di affidare la fornitura triennale, suddivisa in 9 Lotti, di allergeni e aghi per prick test per le esigenze delle UU.OO.CC. a della Asl Roma 1.

L'affidamento avverrà mediante procedura negoziata e con applicazione del criterio del minor prezzo attraverso piattaforma MEPA.

Il luogo di svolgimento del servizio/consegna della fornitura è codice NUTS: ITE4

Il **Responsabile del procedimento**, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è la Dott.ssa Samoa Testa.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

Disciplinare di gara ed i suoi allegati:

- Allegato 1 – Domanda di partecipazione
- Allegato 2 – Fabbisogno di gara
- Allegato 3 – Capitolato tecnico
- Allegato 4 – Schema Offerta Economica
- Allegato 5 – Patto di integrità
- Allegato 6 – Informativa Privacy
- Allegato 7 – Accordo Trattamento Dati
- Allegato 8 – Schema dichiarazioni concordato preventivo
- Allegato 9 – Schema anagrafica prodotti

Si precisa l'Allegato 7 dovrà essere predisposto solo in sede di aggiudicazione e al momento della stipula del contratto e che l'accettazione del patto di integrità è riportata nella domanda di partecipazione.

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi dell'art. 26, comma 3-bis, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., non è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza (DUVRI), in quanto non sussiste l'obbligo di cui all'art. 26, comma 3, del decreto sopra citato.

Resta comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici. La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: <https://www.acquistinretepa.it/>.

2.2 CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare attraverso il Mepa, entro e non oltre le **ore 12:00 del giorno indicato nella procedura di gara**.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet <http://www.aslroma1.it> Sezione Gare e Appalti – Rdo ovvero trasmettendo un file riepilogativo di tutte le richieste agli operatori invitati a partecipare.

Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

2.3 COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni verranno effettuate attraverso il MEPA.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1 ed è suddiviso come nella tabella sottostante.

Per il dettaglio quantitativo delle forniture oggetto di ogni Lotto si rinvia all'allegato 2 – Fabbisogno di gara.

Lotto	Oggetto del lotto	Importo triennale iva esclusa	CIG
1	Estratti allergenici serie EPITELI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	8.400,00 €	962529872E
2	Estratti allergenici serie POLVERI AMBIENTALI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	2.100,00 €	96253187AF
3	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	22.050,00 €	9625320955

4	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	10.237,50 €	9625323BCE
5	Estratti allergenici serie MICOFITI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	12.600,00 €	9625324CA1
6	Estratti allergenici serie POLLINI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	26.460,00 €	9625326E 47
7	Estratti allergenici serie ACARI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	6.720,00 €	9625338830
8	Estratti allergenici serie SOLUZIONI DI CONTROLLO, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche	2.284,50 €	96253409D6
9	Aghi per Prick Test	33.000,00 €	9625341AA9

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Ai sensi dell'art. 23, comma 16, del Codice l'importo triennale complessivo posto a base di gara, è pari ad € 123.852,00 iva esclusa;

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 DURATA

La durata dell'appalto è di 36 mesi. La fornitura è effettuata secondo le modalità e i tempi riportati nel Capitolato Tecnico. La Asl Roma 1 si riserva la facoltà di risolvere il Contratto in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Asl Roma 1 medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nel Contratto medesimo.

4.2 OPZIONI E RINNOVI

Non sono previsti rinnovi.

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni. La proroga è subordinata a condizione risolutiva che ne limiti l'efficacia al periodo antecedente all'intervenuta

efficacia del provvedimento di aggiudicazione del nuovo affidamento, fatta comunque salva la garanzia della continuità della fornitura. Il valore massimo stimato della modifica è pari ad € 20.642,00 iva esclusa.

Ai fini dell'art. 35, comma 4, del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto, è pari ad € 144.494,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, alla gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile.

In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti

previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-*ter*, del d.lgs. del 2001 n. 165.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ'

Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo alle iscrizioni** di cui al **punto 7.1** deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

7.3 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'art. art. 45 comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

8. AVVALIMENTO

Non previsto.

9. SUBAPPALTO.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto **è vietato**.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice. Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Asl Roma 1.

10. GARANZIA PROVVISORIA

Per i Lotti di importo inferiore a € 20.000,00 non è richiesta garanzia provvisoria ed alcun impegno a costituire la garanzia definitiva.

Per tutti gli altri lotti (3-6-9) l'offerta è corredata da:

- 1) una garanzia provvisoria, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% (due per cento) dell'importo triennale posto a base dell'appalto, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7, del Codice.
- 2) una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3, del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva ai sensi dell'articolo 93, comma 8, del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6, del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d.lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria

per la stipula contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso la BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ROMA SCRL Coordinate IBAN – IT 32 P 08327 03398 000000001060 BIC: ROMAITRRXXX, specificando la causale del versamento;
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3, del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9, del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- <http://www.ivass.it/ivass/impresesp/HomePage.jsp>

In caso di prestazione di garanzia fideiussoria, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018, n. 31 (GU del 10 aprile 2018, n. 83) contenente il *“Regolamento con cui si adottano gli schemi di contratti tipo per le garanzie fideiussorie previste dagli artt. 103 comma 9 e 104 comma 9 del d.lgs. 18 aprile 2016 n. 50”*;
- 4) avere validità per 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:

- a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
 - 7) essere corredata da una dichiarazione sostitutiva di atto notorio del fideiussore che attesti il potere di impegnare con la sottoscrizione la società fideiussore nei confronti della stazione appaltante;
 - 8) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5, del Codice, su richiesta della stazione appaltante, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere prodotte in una delle seguenti forme:

- in originale o in copia autentica ai sensi dell'art. 18 del d.p.r. 28 dicembre 2000, n. 445. I documenti in formato cartaceo devono essere trasmessi in busta chiusa, al seguente indirizzo: Asl Roma 1, Borgo Santo Spirito, 3 – 00193 Roma.

Il plico, timbrato e controfirmato sui lembi di chiusura e sigillato in modo tale da assicurarne l'integrità e da impedirne l'apertura senza lasciare manomissioni, dovrà recare esternamente:

- gli estremi del mittente, comprensivo del domicilio eletto e del numero di telefono e indirizzo di Posta Elettronica Certificata ove inviare comunicazioni inerenti la gara. Nel caso di concorrenti associati, già costituiti o da costituirsi, vanno riportati sul plico le informazioni di tutti i singoli partecipanti.
- gli estremi del destinatario, così come sopra specificati;
- la dicitura: "*Procedura negoziata finalizzata alla fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test – Documentazione amministrativa – Garanzia provvisoria – NON APRIRE*".

La busta potrà essere inviata mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzate, ovvero consegnato a mano da un incaricato dell'Operatore economico all'Ufficio Protocollo. Nei casi di consegna a mano, verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna. L'ufficio protocollo della ASL Roma 1, posto al piano II dello stabile di Borgo Santo Spirito, 3 esegue i seguenti turni di attività, nei seguenti orari: da Lunedì a Venerdì, la mattina dalle ore 9.00 alle ore 13.00, L'invio dei plichi è a totale ed esclusivo rischio del mittente.

Si precisa che in caso di invio mediante corrieri privati o agenzie di recapito, la dicitura richiesta, nonché la denominazione dell'Operatore economico dovranno essere presenti anche sull'involucro all'interno del quale lo spedizioniere dovesse eventualmente porre la busta contenente la garanzia provvisoria.

- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005 n. 82 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. In tali ultimi casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7, del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'Operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del d.lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento

informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è **causa di esclusione** - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

11. SOPRALLUOGO

Per il presente appalto non è previsto sopralluogo.

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

Per il presente appalto non è previsto il pagamento del contributo a favore dell'ANAC.

13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

Le offerte dovranno essere acquisite esclusivamente dal sistema "Acquisti in rete PA" entro e non oltre le **ore 12:00 del giorno indicato nella RDO**.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per 240 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale della documentazione amministrativa, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di

attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

15. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

1. Domanda di partecipazione firmata digitalmente;
2. Garanzia provvisoria ove prevista;
3. Eventuale certificazione che giustifichi la riduzione dell'importo della garanzia provvisoria;
4. Allegato 8 – Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale);

5. PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett.b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente;

Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte dal Legale Rappresentante o da un suo procuratore.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE, in copia autentica, con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
 - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;

- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- **in caso di RTI costituendo:** copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;

c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 1potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

15.1 SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI

Il concorrente deve dichiarare quali informazioni fornite, inerenti l'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 del Codice).

In base a quanto disposto dall'art. 53, comma 5, del Codice, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dai concorrenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione del concorrente, segreti tecnici e commerciali.

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente.

La ditta concorrente deve quindi allegare nel SISTEMA una dichiarazione in formato elettronico, firmata digitalmente e denominata "Segreti tecnici e commerciali", nella sezione "Offerta tecnica", contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'Asl Roma 1 si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

L'Asl Roma 1 di riserva di imporre alle ditte concorrenti condizioni intese a proteggere il carattere di riservatezza delle informazioni rese disponibili.

Si precisa che l'Asl Roma 1 non effettuerà ulteriori informative e procederà, su richiesta scritta del concorrente entro 15 (quindici) giorni a comunicare quanto previsto dall'art. 76, comma 2, del Codice (fermo restando quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo).

16. OFFERTA TECNICA

L'offerta tecnica contiene i seguenti documenti:

- a. Schede tecniche, in lingua italiana, di tutti i prodotti offerti con l'indicazione della voce di riferimento;
- b. Per ogni prodotto offerto dichiarazione, ai sensi del DPR 445/2000 sottoscritta digitalmente dal soggetto dotato dei poteri di rappresentanza dell'Azienda, di conformità dei prodotti offerti a quanto riportato nel Capitolato tecnico e nell'Allegato 2 – Fabbisogno di gara;
- c. Allegato 9 – Schema anagrafica prodotti **privo di qualunque indicazione di tipo economico**, pena la nullità dell'offerta;
- d. Segreti tecnici e commerciali (eventuale);

Fatta eccezione per le attestazioni relative alle certificazioni di qualità, l'offerta tecnica dovrà essere prodotta in lingua italiana. In caso di presentazione di documenti in lingua diversa da quella italiana, gli stessi dovranno essere accompagnati anche da una traduzione resa ai sensi del DPR 445/2000.

L'offerta tecnica costituirà parte integrante del Contratto da stipularsi all'esito dell'eventuale aggiudicazione.

La documentazione tecnica presentata dall'operatore, si ribadisce, deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nella documentazione di gara, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice.

17. OFFERTA ECONOMICA

L'offerta economica *deve essere* predisposta preferibilmente secondo il modello *Allegato 4 Schema Offerta Economica* allegato al presente disciplinare di gara, in particolare:

- i prezzi unitari potranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a quattro (4);
- il valore complessivo dell'offerta dovrà essere espresso con un numero di decimali non superiore a due (2);
- i quantitativi indicati nell'Allegato 2 hanno valore puramente indicativo e concorrono unicamente alla determinazione del Valore complessivo dell'offerta;
- i prezzi devono essere indicati Iva esclusa;
- i prezzi unitari offerti sono comprensivi dei servizi connessi alla fornitura anche di quelli migliorativi se dichiarati in sede di offerta tecnica;
- non saranno ammesse offerte pari a 0 (zero).

Deve essere inoltre indicato:

- la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10 del Codice. Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa dovranno risultare congrui rispetto all'entità e le caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto;

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è firmata digitalmente.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato secondo il criterio del minor prezzo ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D.Lgs. n. 50/2016.

SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Il RUP procederà a verificare la conformità della documentazione amministrativa rispetto a quanto richiesto nel presente disciplinare;

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- c) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art.76 comma 2bis del D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

19. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, il RUP procederà all'apertura delle buste tecniche e alla verifica della corrispondenza dell'offerta tecnica presentata dai concorrenti a quanto riportato nel capitolato tecnico.

Successivamente, in seduta pubblica virtuale, il RUP procederà allo sblocco delle offerte economiche, alla predisposizione della graduatoria.

Ai sensi dell'art. 1, co. 3, del D.L. n. 76/2020, convertito con L. n. 120/2020, il RUP procede all'esclusione automatica dalla gara delle offerte che presentano una percentuale di ribasso pari o superiore alla soglia di anomalia individuata ai sensi dell'articolo 97, commi 2, 2-bis e 2-ter, del D.Lgs. n. 50 del 2016, qualora il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a cinque.

Nel caso in cui le offerte ammesse siano inferiori a cinque non si procederà alla determinazione della soglia di anomalia, salva la facoltà per la stazione appaltante di valutare la congruità di ogni offerta che, in base ad elementi specifici, appaia anormalmente bassa ai sensi dell'art. 97, comma 6 del d.lgs. 50/2016.

20. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra il RUP, formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara con i successivi adempimenti.

La verifica in merito all'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80, del D. Lgs 50/2016, secondo quanto disposto dall'art. 36 comma 6-bis del predetto codice viene attivata dal Responsabile dell'ammissione su un campione significativo di operatori economici.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipula del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza di dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9 del codice, non potrà essere stipulato prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del codice. il contratto sarà stipulato "in modalità elettronica, mediante scrittura privata".

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c bis) del codice.

21. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Roma, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

22. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del Regolamento UE n. 679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 24.4.2016, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente Disciplinare di gara. Si rimanda a quanto previsto nell'Allegato Privacy.

23. PENALI

La ASL Roma 1 potrà applicare le seguenti penali in caso di inadempimento del fornitore per ogni giorno solare consecutivo di ritardo sul termine di consegna della fornitura dichiarato in offerta una penale del 1 per mille del valore ordinato.

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B)
DEL D.LGS. N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
ALLERGENI E AGHI PER PRICK TEST OCCORRENTI ALLA ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 1
DOMANDA DI PARTECIPAZIONE**

Il/La sottoscritto/a _____, nato/a a _____, Prov. _____, il _____, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, in qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Prov. _____, via _____, n. _____, CAP _____, codice fiscale n. _____ e partita IVA n. _____, presso cui elegge domicilio, di seguito denominata "Impresa",

- ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;
- ai fini della partecipazione alla procedura aperta finalizzata all'affidamento triennale della fornitura di allergeni e aghi per prick test occorrente alla Asl Roma 1;

DICHIARA

che l'Impresa partecipa alla gara in qualità di:

- impresa singola
- consorzio stabile
- consorzio tra imprese artigiane
- consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
- GEIE
- Capogruppo del RTI/consorzio ordinario/Rete d'impresa di concorrenti costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
- mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
 - (capogruppo) _____
 - (mandante) _____
 - (mandante) _____
 - (mandante) _____

per i seguenti Lotti n. ___/;

e altresì,

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

- 1) che l'Impresa non incorre nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1, 2, 4 e 5 del D.Lgs 50/2016, nonché di fornire a tale proposito i seguenti chiarimenti:

-----;

- 2) di:

indicare nell'**allegato A** alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, D.Lgs 50/2016, così come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017,

ovvero

indicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta:

-----;

- 3) di essere iscritta nel Registro delle Imprese di _____, al n. _____, tenuto dalla C.C.1.A.A di _____;

- 4) che questa Impresa ha versato una cauzione provvisoria pari ad € _____ corredata dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del relativo contratto, ed è comprovata dal/i documento/i allegato/i alla presente dichiarazione, e che tale importo è:

pari al 2% dell'importo complessivo della gara,

ovvero

pari allo _____ dell'importo complessivo della gara.

In questo secondo caso, per avere diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, specificare quale/i documento/i si allega/no, in conformità alle disposizioni di cui all'art. 93 del D. Lgs. n. 50/2016, secondo quanto specificato al paragrafo "Cauzione provvisoria" del Disciplinare di gara: _____;

- 5) che l'Impresa, è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per la corretta esecuzione del Servizio, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a), punto 2), D. Lgs 81/2008;
- 6) Che l'impresa non si trova nella condizione prevista dall'art. 53, comma 16-ter, del D.Lgs n. 165/2001 e s.m.i. in quanto non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, conferito incarichi a ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti dell'operatore economico;
- 7) EVENTUALI REQUISITI TECNICI O ECONOMICI O POSSESSO DI CERTIFICAZIONI DI QUALITA' non previsti;
- 8) di considerare remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove deve essere svolto il servizio;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propria offerta;
- 9) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- 10) che per la ricezione di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, ivi comprese le comunicazioni di cui all'articolo 76 del d.lgs. 50/2016, si elegge domicilio in:
Città _____, via _____, n. _____, CAP _____, tel. _____, PEC _____; nominativo di riferimento (cognome, nome e qualifica) _____;
- 11) di accettare il patto d'integrità allegato alla documentazione di gara;
- 12) *[in caso di partecipazione di Impresa non residente e priva di stabile organizzazione in Italia]:* che l'Impresa, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, d.P.R. 633/1972 e comunicherà alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

13) non prevista la presa visione dei luoghi;

14) di:

- autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di “accesso agli atti”, la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara,

ovvero

- non autorizzare, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di “accesso agli atti”, la stazione appaltante a rilasciare copia dell’offerta tecnica, nelle parti e secondo le motivazioni riportate in apposita dichiarazione denominata “segreti tecnici e commerciali” allegata all’offerta tecnica.

15) di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito della presente gara, nonché dell’esistenza dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del medesimo regolamento;

16) *[in caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all’art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267]* ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d), del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare _____, rilasciati dal Tribunale di _____, nonché di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell’art. 186 bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267;

17) *[In caso di R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE]*

- che l’R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE è già costituito, come si evince dalla **allegata** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del mandato collettivo/atto costitutivo;

ovvero

- che è già stata individuata l’Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza, ovvero l’Impresa che, in caso di aggiudicazione, sarà designata quale referente responsabile del Consorzio e che vi è l’impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall’articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

18) *[in caso di Rete d’Impresa]*

- che la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell’articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è

stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica,

ovvero

- ❑ che la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di rappresentanza ed è stata costituita mediante
 - contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica

ovvero

- contratto redatto in altra forma [*indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete*] _____ e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza alla impresa mandataria, nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, come si evince dall'**allegato** documento prodotto in copia per immagine (Scansione di documento cartaceo)/informatica,

ovvero [nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]

- ❑ che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza/priva di organo comune di rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa nelle forme di RTI:
 - già costituito, come si evince dalla **allegata** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con **allegato** il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, con **allegato** mandato avente forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
 - costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma

digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, nella forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005) e che vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

19) *[in caso di R.T.I./Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costituiti o costituendi]* che le Imprese partecipanti al R.T.I./Consorzio/Rete d'Impresa/GEIE eseguiranno i seguenti servizi:

Impresa _____ Servizi _____ % _____

Impresa _____ Servizi _____ % _____

Impresa _____ Servizi _____ % _____

Impresa _____ Servizi _____ % _____

20) *[in caso Consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del d.lgs. 50/2016 e di rete di imprese dotate di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica¹]* che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:

21) L'impresa:

- fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione concernenti capacità economico finanziaria e capacità tecniche e professionali, come di seguito individuati:

e relativamente ai seguenti requisiti oggetto di avvalimento:

¹ Nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete il dato deve essere desumibile dalla documentazione richiesta ed allegata.

allegando alla presente, per ciascuna impresa ausiliaria, una Domanda di partecipazione distinta, dichiarazioni sostitutive di cui all'art. 89, commi 1 e 7, d.lgs. 50/2016 e copia del contratto di avvalimento, sottoscritta dai soggetti interessati;

ovvero

- non fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione concernenti capacità economico finanziaria e capacità tecniche e professionali;

22) L'impresa:

- intende subappaltare parte del contratto a terzi, in relazione alle seguenti prestazioni e quote, espresse in percentuale, sull'importo contrattuale:

_____ % _____

_____ % _____

_____ % _____

ovvero

- Non intende subappaltare parte del contratto a terzi:

_____, lì _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

ALLEGATO A

Cognome	Nome	Luogo di nascita	Data di nascita	Residenza	Codice fiscale	Carica rivestita

ALLEGATO B

Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione.

Ufficio/sede dell'Agenzia delle Entrate:

Ufficio di _____, città _____, Prov. _____, via _____, n. _____, CAP _____ tel. _____, e-mail _____, PEC _____.

Ufficio della Provincia competente per la certificazione di cui alla legge 68/1999:

Provincia di _____, Ufficio _____, con sede in _____, via _____, n. _____, CAP _____, tel. _____, fax _____, e-mail _____, PEC _____.

_____, lì _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

Fabbisogno triennale ASL ROMA 1 Estratti Allergenici diagnostici e Aghi per prick test

Lotti	Sub	Descrizione prodotti	U.M.	Fabbisogno Triennale	Importo triennale	Classificazione
		Estratti allergenici serie EPITELI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche				ATC-V04CL
1	1	Epitelio cane	ml	210	8.400,00 €	
	2	Epitelio cavallo	ml	210		
	3	Epitelio coniglio	ml	210		
	4	Epitelio gatto	ml	210		
	5	Epitelio criceto	ml	210		
		Estratti allergenici serie POLVERI AMBIENTALI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche				ATC-V04CL
2	1	Lattice	ml	210	2.100,00 €	
		Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche				ATC-V04CL
3	1	Kiwi	ml	105	22.050,00 €	
	2	Cacao	ml	105		
	3	Banana	ml	105		
	4	Carota	ml	105		
	5	Arachide	ml	105		
	6	Ananas	ml	105		
	7	Avena farina	ml	105		
	8	Albicocca	ml	105		
	9	Arancia	ml	105		
	10	Lenticchia	ml	105		
	11	Lievito di birra	ml	105		
	12	Frumento farina	ml	105		
	13	Mais farina	ml	105		
	14	Mandorla	ml	105		
	15	Mela	ml	105		
	16	Melone	ml	105		
	17	Noce	ml	105		
	18	Pesca	ml	105		
	19	Nocciola	ml	105		
	20	Pisello	ml	105		
	21	Spinacio	ml	105		
	22	Peperone	ml	105		
	23	Pera	ml	105		

	24	Pomodoro	ml	105		
	25	Sedano	ml	105		
	26	Soia farina	ml	105		
	27	Riso farina	ml	105		
	28	Mix cereali farine	ml	105		
Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche						ATC-V04CL
4	1	Bue	ml	105	10.237,50 €	
	2	Maiale	ml	105		
	3	Merluzzo	ml	105		
	4	Scampo	ml	105		
	5	Pollo	ml	105		
	6	Pesci mix	ml	105		
	7	Tonno	ml	105		
	8	Albume	ml	105		
	9	Tuorlo d'uovo	ml	105		
	10	Caseina di mucca	ml	105		
	11	Lattoalbumina di mucca	ml	105		
	12	Mucca beta lattoglobulina	ml	105		
	13	Aragosta	ml	105		
Estratti allergenici serie MICOFITI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche						ATC-V04CL
5	1	Aspergillus fumigatus	ml	210	12.600,00 €	
	2	Candida albicans	ml	210		
	3	Alternaria alternata	ml	210		
	4	Penicillum chrysogenum	ml	210		
	5	Aspergilli mix	ml	210		
	6	Micofiti mix	ml	210		
Estratti allergenici serie POLLINI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche						ATC-V04CL
	1	Ambrosia	ml	210		
	2	Cupressus arizonica	ml	210		
	3	Betulla pendula	ml	210		
	4	Artemisia vulgaris	ml	210		
	5	Cipresso sempervirens	ml	210		
	6	Erba canina	ml	210		
	7	Nocciolo	ml	210		
	8	Olea europea	ml	210		
	9	Ontano	ml	210		

6	10	Parietaria officinalis	ml	210	26.460,00 €	
	11	Codolina	ml	210		
	12	Pioppo nero	ml	210		
	13	Platano	ml	210		
	14	Salice	ml	210		
	15	Segale cereale	ml	210		
	16	Logliarello	ml	210		
	17	Plantago lanceolata	ml	210		
	18	Assenzio	ml	210		
	19	Mix ambrosie	ml	210		
	20	Faggio	ml	210		
21	Gramigna	ml	210			
Estratti allergenici serie ACARI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche						ATC-V04CL
7	1	Dermatophagoides farinae	ml	210	6.720,00 €	
	2	Dermatophagoides pteronyssinus	ml	210		
	3	Mix dermatophagoides	ml	210		
	4	Acarus siro	ml	210		
Estratti allergenici serie SOLUZIONI DI CONTROLLO, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche						ATC-V04CL
8	1	Istamina (controllo positivo)	ml	304,5	2.284,50 €	
	2	Soluzione fisiologica (controllo negativo)	ml	304,5		
Aghi per Prick Test						CND V0199
9	1	Aghi per Prick Test monouso, sterili, in metacrilato, con punta da 1 mm, in blister da 10-20 aghi. Confezionamento massimo 200 aghi. DM. Marchio CE	ago	300.000	33.000,00 €	

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B)
DEL D.LGS. N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
ALLERGENI E AGHI PER PRICK TEST OCCORRENTI ALL' ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 3
CAPITOLATO TECNICO**

1) OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato Tecnico disciplina, per gli aspetti tecnici, la fornitura triennale di Allergeni e Aghi per Prick Test occorrenti alla Asl Roma 1.

La procedura di gara è suddivisa in n. 9 Lotti come dettagliatamente descritto nell'allegato 2 – Fabbisogno di gara e come da tabella sottostante:

Lotto	Oggetto del lotto
1	Estratti allergenici serie EPITELI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
2	Estratti allergenici serie POLVERI AMBIENTALI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
3	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
4	Estratti allergenici serie ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
5	Estratti allergenici serie MICOFITI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
6	Estratti allergenici serie POLLINI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
7	Estratti allergenici serie ACARI, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
8	Estratti allergenici serie SOLUZIONI DI CONTROLLO, in soluzione per cutireazione, per la metodica prick test in flacone multi-dose con contagocce, titolati in unità biologiche
9	Aghi per Prick Test

L'oggetto dell'appalto si intende comprensivo di tutte le attività necessarie a garantire la corretta esecuzione della fornitura, come descritte nel presente Capitolato tecnico, ed in particolare il trasporto e la consegna dei prodotti, nel rispetto dei termini previsti.

2) CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI

I prodotti oggetto della fornitura devono rispettare i requisiti minimi indicati per ciascun lotto nell'Allegato 2 – Fabbisogno di gara ed inoltre, segnatamente, devono:

- essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso;

- essere rispondenti ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della presentazione dell'offerta nonché a tutti quelli che venissero emanati nel corso della durata dell'appalto;
- essere conformi, per quanto riguarda il confezionamento, le etichette e l'imballaggio, ai requisiti previsti dalle leggi vigenti all'atto della fornitura, come meglio descritto all'articolo successivo. Il fornitore deve produrre anche le Schede di Sicurezza dei prodotti ove previste.
- essere costruiti in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione previste per i Dispositivi medici e devono soddisfare quanto stabilito dal Regolamento 2017/745.

Resta inteso che il concorrente può presentare offerte per la fornitura di prodotti per i quali, al momento della presentazione dell'offerta, sia stata autorizzata l'immissione in commercio, pena l'esclusione dalla procedura di gara.

La marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di offerta tecnica e risultare dalle schede tecniche che la ditta concorrente deve allegare in sede di presentazione dell'offerta stessa.

Nel caso in cui i prodotti siano registrati nel repertorio generale dei dispositivi medici istituito presso il ministero della salute (RDM) sarà sufficiente riportare il numero di registrazione assegnato nel repertorio a ciascun DM offerto.

Qualora, nel corso della fornitura, dovessero intervenire provvedimenti di sospensione, revoca o modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti aggiudicati, il fornitore sarà tenuto a darne immediata notizia all'ASL Roma 1 e a provvedere all'immediato ritiro di quanto consegnato, emettendo relativa nota di credito per il relativo importo, laddove non sia possibile la sostituzione dei prodotti.

3) CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio. L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dalla normativa vigente.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito indicate.

Conformità CE;

Eventuale numero di repertorio;

Denominazione del prodotto;

Codice prodotto, numero di Lotto;

Indicazione della data di scadenza;

Simbolo del monouso;

Destinazione d'uso;

Nome e indirizzo del fabbricante;

Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione;

Imballaggio commerciale;

Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo.

Il Fornitore di ciascun singolo lotto ha l'obbligo di consegnare i prodotti oggetto di ciascuna richiesta di Consegna, entro 7 giorni lavorativi consecutivi dall'ordinativo effettuato che di norma avverrà a mezzo NSO.

Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate dal Fornitore nel luogo e nei locali indicati dalla ASL Roma 1 nelle relative richieste di consegna.

All'atto dell'avvenuta consegna dei prodotti e relativi accessori il Fornitore - anche per mezzo dell'eventuale soggetto da questi incaricato dell'attività di consegna - dovrà redigere un "Verbale di Consegna", in contraddittorio con la ASL e controfirmato dalla stessa, nel quale dovrà essere dato atto dell'avvenuta consegna. Il verbale dovrà almeno contenere i seguenti dati:

i dati relativi all'Unità richiedente della ASL;

il numero di protocollo e la data di ricezione della Richiesta di Consegna;

la data dell'avvenuta consegna;

il Codice Fiscale ovvero la Partita IVA del Fornitore;

l'elenco dettagliato dei Prodotti consegnati.

L'originale del verbale di consegna ovvero una sua copia dovrà essere rilasciato all'ASL per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione delle fatture.

Il "Documento di trasporto" (D.D.T.) che riporti tutte le indicazioni sopra citate, potrà sostituire il suddetto "Verbale di Consegna"; in tal caso quest'ultimo dovrà essere sottoscritto dall'ASL e dal Fornitore, anche per mezzo del soggetto da questi incaricato del trasporto dei prodotti e degli accessori a corredo degli stessi. La firma posta su tale documento all'atto del ricevimento della fornitura indica la mera consegna del prodotto e degli accessori a corredo dello stesso. In ogni caso, l'ASL Roma 1 ha la facoltà di accertare l'effettiva quantità e qualità del prodotto e accessori consegnati e la corrispondenza con quanto previsto nella Richiesta di Consegna in un successivo momento.

4) RESI

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo la mancata corrispondenza per nome commerciale, integrità dell'imballo e confezionamento, la mancata corrispondenza fra i prodotti ed accessori richiesti e i prodotti ed accessori consegnati ovvero prodotti viziati ovvero prodotti difettosi ovvero prodotti aventi requisiti non conformi a quanto

riportato nel capitolato tecnico) e/o difformità quantitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo il numero di prodotti/accessori in eccesso/difetto) tra la Richiesta di Consegna e quanto consegnato dal Fornitore risultante dal Verbale di Consegna (o documento equivalente), anche se rilevate a seguito di prove e utilizzi successivi che evidenzino la non corrispondenza tra il prodotto richiesto e quello consegnato, l'ASL invierà una contestazione scritta, a mezzo pec, al Fornitore, attivando la pratica di reso, secondo quanto di seguito disciplinato.

Con le modalità di seguito stabilite, il fornitore ha l'obbligo di ritirare i prodotti e/o gli accessori oggetti di reso. Peraltro, al positivo completamento dell'attività di ritiro dei prodotti non conformi e/o in eccesso e della loro relativa sostituzione, dovrà essere redatto un apposito "Verbale di Reso", contenente le informazioni indicate al precedente paragrafo (per il "Verbale di Consegna"), nonché la data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso) e la data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione.

Nel caso in cui i prodotti resi/da restituire siano già stati fatturati, il fornitore deve procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito devono riportare chiara indicazione della fattura a cui fanno riferimento e del numero di protocollo assegnato dall'Unità interessata alla Richiesta di Consegna.

5) VERIFICA DI CONFORMITA'

A seguito della fornitura del prodotto e degli accessori a corredo dello stesso, l'ASL, con proprio personale all'uopo individuato, procede alla verifica di conformità del prodotto e accessori forniti ai fini della verifica di corrispondenza tra quanto ordinato e quanto consegnato e tra le caratteristiche tecniche previste dal capitolato speciale e quelle del materiale consegnato.

Ove la verifica di conformità evidenziasse difetti, vizi, difformità, guasti, inconvenienti, la ditta si impegna a provvedere alla loro eliminazione o sostituzione delle parti difettose, entro 10 gg dalla data di verbale di accertamento, ovvero entro un diverso termine per particolari esigenze, definito dal Direttore di esecuzione del contratto. I termini di verifica di conformità si intendono con ciò prorogati.

Trascorso il tempo per l'esecuzione dell'affidamento, senza che la ditta vi abbia provveduto, l'ASL ha diritto a provvedere direttamente, addebitandone l'onere alla ditta ed incamerando la polizza definitiva.

La fornitura si intenderà accettata solo a seguito di superamento positivo della verifica di conformità.

6) GESTIONE DELL'INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO

Gestione dell'Indisponibilità temporanea del prodotto per rottura di stock.

Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali di rotture di stock del prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto all'ASL, pena l'applicazione delle penali. In tale comunicazione il Fornitore dovrà indicare la data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna di cui al punto 3) ed evidenziare la sopravvenuta indisponibilità temporanea del prodotto.

A seguito di tale comunicazione, gli ordini pervenuti nei 15 (quindici) giorni lavorativi successivi dovranno essere adempiuti entro una data di prevista consegna non superiore al termine massimo di 12 (dodici) giorni lavorativi dalla data di ricezione di ciascuna Richiesta di Consegna, pena l'applicazione di quanto previsto nel contratto.

Decorsi i predetti termini di consegna, l'ASL, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, potrà, altresì, procedere all'esecuzione in danno del Fornitore effettuando l'acquisto direttamente sul libero mercato ed addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Fornitore.

Il Fornitore potrà attivare la pratica di indisponibilità temporanea non più di una volta per ciascun semestre di durata della gara. Alla risoluzione dell'indisponibilità del Prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto all'ASL.

Si precisa che nel caso l'indisponibilità temporanea del prodotto venga sanata con l'introduzione di un nuovo prodotto autorizzato il Fornitore, contestualmente alla predetta comunicazione, e sempre ai fini della risoluzione della indisponibilità del Prodotto, dovrà trasmettere alla ASL copia della scheda tecnica del prodotto offerto in sostituzione.

Certificazione che attesti la presenza della marcatura CE per i dispositivi in oggetto;

Certificazione relativa alla eventuale presenza di marchi di qualità sui sistemi o su loro parti significative. In caso di disponibilità della documentazione sopra elencata in lingua diversa da quella italiana, il Fornitore deve presentare la documentazione in lingua originale e corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante o da persona con comprovati poteri di firma.

Resta inteso che i tempi di comunicazione della richiesta di sostituzione ed i tempi di accettazione dell'ASL sono ad esclusivo carico del Fornitore, che pertanto - se la sostituzione del prodotto verrà accettata - risponderà comunque di eventuali ritardi nelle consegne (penali ed esecuzione in danno).

La fornitura del prodotto dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto a quello sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara (in particolare, dovrà rispettare i requisiti e le caratteristiche tecniche richiesti nella presente procedura).

7) AGGIORNAMENTI TECNOLOGICI

Il Fornitore può proporre all'ASL Roma 1 la sostituzione dei prodotti aggiudicati con prodotti nuovi che dovessero essere immessi sul mercato e che presentino caratteristiche migliori.

Tale sostituzione è possibile solo previo nulla osta da parte della ASL e mantenendo le condizioni economiche e contrattuali stabilite nel contratto.

Il Fornitore deve garantire la sostituzione delle apparecchiature aggiudicate con quelle che ne costituiscano aggiornamento tecnologico, senza oneri aggiuntivi, almeno a partire dal secondo anno di vigenza contrattuale: I nuovi dispositivi proposti in aggiornamento tecnologico, dopo l'espletamento della procedura di gara, dovranno possedere le stesse caratteristiche tecniche e preferenziali del prodotto aggiudicato, oltre che specifiche tecniche aggiuntive "migliorative" rispetto alla fornitura in essere. Tale sostituzione è possibile solo previo nulla osta da parte della ASL.

8) SERVIZIO DI REPORTISTICA

Il Fornitore, deve inviare all'Azienda Sanitaria, su base trimestrale, entro 30 giorni solari successivi a ciascun trimestre di riferimento, i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali.

Rimane ferma la facoltà per l'Azienda di richiedere al Fornitore l'elaborazione di report specifici anche in formato elettronico e/o in via telematica.

Il monitoraggio di tutte le attività relative al contratto potrà altresì essere effettuato dall'Azienda Sanitaria anche mediante l'uso di nuove tecnologie e soluzioni organizzative; a tal fine, il Fornitore, per quanto di sua competenza, si impegna a prestare piena collaborazione per rendere possibile dette attività di monitoraggio. In particolare i report trimestrali devono contenere almeno le seguenti informazioni:

- valore delle fatture inviate all'Azienda;
- dettaglio dei servizi erogati.

PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B)
DEL D.LGS. N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
ALLERGENI E AGHI PER PRICK TEST OCCORRENTI ALL' ASL ROMA 1

ALLEGATO 4

SCHEMA OFFERTA ECONOMICA

SI PRECISA CHE DOVRA' ESSERE PREDISPOSTO UN DISTINTO ALLEGATO 4 PER OGNI
LOTTO DI PARTECIPAZIONE, CANCELLANDO GLI ALLEGATI RELATIVI AGLI ALTRI LOTTI.
SI PRECISA ALTRESI' CHE L'OPERATORE DOVRA' INSERIRE A SISTEMA IL VALORE
COMPLESSIVO TRIENNALE DELLA PROPRIA OFFERTA ECONOMICA
(TOTALE TRIENNALE IVA ESCLUSA).

Il/la sottoscritto/a _____

(cognome e nome)

nato a _____ (____), il __

(luogo) (prov.) (data)

residente a _____ (____), Via _____, n. _

(luogo) (prov.) (indirizzo)

in nome del concorrente _____

con sede legale in _____ (____),

Via _____, n. ____, CAP _____, Tel _____,

(luogo) (prov.) (indirizzo)

Fax _____, e-mail _____, Codice

Fiscale _____

Partita IVA _____

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

DICHIARA

Il/la sottoscritto/a _____

(cognome e nome)

nato a _____ (____), il __

(luogo) (prov.) (data)

residente a _____ (____), Via _____, n. _

(luogo) (prov.) (indirizzo)

in nome del concorrente _____

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test
con sede legale in _____ (_____),

Via _____, n. _____, CAP _____, Tel _____,

(luogo) (prov.) (indirizzo)

Fax _____, e-mail _____, Codice
Fiscale _____

Partita IVA _____

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

DICHIARA

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo al termine ultimo di presentazione delle offerte e di aver preso visione di tutte le norme e disposizioni contenute nel Disciplinare di gara e in tutti i suoi allegati e nei documenti ivi richiamati e di accettarle senza condizione o riserva alcuna.
- che in caso di indicazione dell'offerta complessiva recante un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a due, saranno considerate esclusivamente le prime due cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento;
- che i prezzi inseriti sono iva esclusa;
- che l'importo complessivo delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione dell'appalto è pari ad € _____,
- che i prezzi offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara.
- che la percentuale di Iva è pari al _____

LOTTO 1 - ESTRATTI ALLERGENICI SERIE EPITELI, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 8.400,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa	
1	Epitelio cane	210								
2	Epitelio cavallo	210								
3	Epitelio coniglio	210								
4	Epitelio gatto	210								
5	Epitelio criceto	210								
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€				
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€				

LOTTO 2 - ESTRATTI ALLERGENICI SERIE POLVERI AMBIENTALI, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 2.100,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Lattice	210							
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€ _____			
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€ _____			

LOTTO 3 - ESTRATTI ALLERGENICI SERIE ALIMENTI DI ORIGINE VEGETALE, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 22.050,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Kiwi	105							
2	Cacao	105							
3	Banana	105							
4	Carota	105							
5	Arachide	105							
6	Ananas	105							
7	Avena farina	105							
8	Albicocca	105							

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

9	Arancia	105							
10	Lenticchia	105							
11	Lievito di birra	105							
12	Frumento farina	105							
13	Mais farina	105							
14	Mandorla	105							
15	Mela	105							
16	Melone	105							
17	Noce	105							
18	Pesca	105							
19	Nocciola	105							
20	Pisello	105							
21	Spinacio	105							

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

22	Peperone	105								
23	Pera	105								
24	Pomodoro	105								
25	Sedano	105								
26	Soia farina	105								
27	Riso farina	105								
28	Mix cereali farine	105								
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€	_____			
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€	_____			

LOTTO 4 - ESTRATTI ALLERGENICI SERIE ALIMENTI DI ORIGINE ANIMALE, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 10.237,50

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Bue	105							
2	Maiale	105							
3	Merluzzo	105							
4	Scampo	105							
5	Pollo	105							
6	Pesci mix	105							
7	Tonno	105							
8	Albume	105							

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

9	Tuorlo d'uovo	105							
10	Caseina di mucca	105							
11	Lattoalbumina di mucca	105							
12	Mucca beta lattoglobulina	105							
13	Aragosta	105							
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€ _____			
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€ _____			

LOTTO 5 ESTRATTI ALLERGENICI SERIE MICOFITI, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 12.600,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Aspergillus fumigatus	210							
2	Candida albicans	210							
3	Alternaria alternata	210							
4	Penicillium chrysogenum	210							
5	Aspergilli mix	210							
6	Micofiti mix	210							
Valore complessivo dell'offerta in cifre						€ _____			
Valore complessivo dell'offerta in lettere						€ _____			

LOTTO 6 ESTRATTI ALLERGENICI SERIE POLLINI, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 26.460,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Ambrosia	210							
2	Cupressus arizonica	210							
3	Betulla pendula	210							
4	Artemisia vulgaris	210							
5	Cipresso sempervirens	210							
6	Erba canina	210							
7	Nocciolo	210							
8	Olea europea	210							

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

9	Ontano	210							
10	Parietaria officinalis	210							
11	Codolina	210							
12	Pioppo nero	210							
13	Platano	210							
14	Salice	210							
15	Segale cereale	210							
16	Logliarello	210							
17	Plantago lanceolata	210							
18	Assenzio	210							
19	Mix ambrosie	210							
20	Faggio	210							
21	Gramigna	210							

Valore complessivo dell'offerta in cifre	€ _____
Valore complessivo dell'offerta in lettere	€ _____

LOTTO 7 ESTRATTI ALLERGENICI SERIE ACARI, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 6.720,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Dermatophagoides farinae	210							
2	Dermatophagoides pteronyssinus	210							
3	Mix dermatophagoides	210							
4	Acarus siro	210							
Valore complessivo dell'offerta in cifre						€ _____			
Valore complessivo dell'offerta in lettere						€ _____			

LOTTO 8 ESTRATTI ALLERGENICI SERIE SOLUZIONI DI CONTROLLO, IN SOLUZIONE PER CUTIREAZIONE, PER LA METODICA PRICK TEST IN FLACONE MULTI-DOSE CON CONTAGOCCE, TITOLATI IN UNITÀ BIOLOGICHE

BASE D'ASTA TRIENNALE € 2.284,50

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	ATC	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Istamina (controllo positivo)	304,5							
2	Soluzione fisiologica (controllo negativo)	304,5							
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€ _____			
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€ _____			

LOTTO 9 AGHI PER PRICK TEST

BASE D'ASTA TRIENNALE € 33.000,00

ID	Descrizione	Quantità Triennale (ml)	Codice prodotto offerto	CND	RDM	Prezzo unitario in cifre max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Prezzo unitario in lettere max 4 cifre decimali € iva esclusa (P)	Valore complessivo della riga (PxQ) in cifre max due cifre decimali € iva esclusa	Valore complessivo della riga (PxQ) in lettere max due cifre decimali € iva esclusa
1	Aghi per Prick Test monouso, sterili, in metacrilato, con punta da 1 mm, in blister da 10-20 aghi. Confezionamento massimo 200 aghi. DM. Marchio CE	300.000							
<i>Valore complessivo dell'offerta in cifre</i>						€ _____			
<i>Valore complessivo dell'offerta in lettere</i>						€ _____			

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B) DEL D.LGS.
N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI ALLERGENI E AGHI PER
PRICK TEST OCCORRENTI ALLA ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 5
PATTO DI INTEGRITA'**

Questo documento costituisce parte integrante del bando.

Questo Patto d'Integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 e le imprese concorrenti di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno anti-corruzione, di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione dell'appalto.

Il personale e i collaboratori dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 e delle Imprese concorrenti, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, il cui spirito condividono pienamente, nonché delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto di questo Patto.

Il Fornitore in particolare dichiara:

- di impegnarsi a rispettare tutte le previsioni contenute nel Disciplinare di gara e suoi allegati;
- di impegnarsi, qualora partecipi alla procedura di acquisto contemporaneamente ad altro/i soggetto/i rispetto al/i quale/i si trovi in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del codice civile, ad indicare all'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 quale/i sia/no tale/i soggetto/i, dichiarando di aver formulato autonomamente l'offerta e allegando documentazione idonea a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione dell'offerta;
- che non ha concluso né concluderà con altri operatori economici alcun tipo di accordo volto ad alterare o limitare la concorrenza, ovvero a determinare un unico centro decisionale ai fini della partecipazione alla gara e nella formulazione dell'offerta;
- di impegnarsi a segnalare all'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 a qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura di gara e/o durante l'esecuzione dei contratti, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla gara in oggetto.

Il Fornitore prende nota e accetta che nel caso di mancato rispetto degli impegni anticorruzione assunti con questo Patto di Integrità comunque accertato dall'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

- esclusione dalla procedura di gara e escussione della cauzione provvisoria, fatto salvo il risarcimento per maggior danno;
- risoluzione del Contratto fatto salvo il risarcimento per maggior danno.

Il presente Patto di Integrità e le relative sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del Contratto.

Ogni controversia relativa all'interpretazione, ed esecuzione del presente Patto d'Integrità sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria del Foro di Roma.

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B) DEL D.LGS.
N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI ALLERGENI E AGHI PER
PRICK TEST OCCORRENTI ALLA ASL ROMA 1**

**ALLEGATO 6
INFORMATIVA PRIVACY**

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

Si fornisce, qui di seguito, l'Informativa riguardante il trattamento dei dati personali, che sarà effettuato da questa Amministrazione in relazione alla partecipazione alle procedure di aggiudicazione degli appalti pubblici di servizi e forniture.

Finalità del trattamento e conferimento obbligatorio dei dati

I dati personali saranno trattati per le finalità connesse all'eventuale instaurazione di rapporti contrattuali con questa Amministrazione e per il tempo a ciò necessario. Il conferimento dei dati è obbligatorio per il conseguimento delle finalità di cui sopra; il loro mancato, parziale o inesatto conferimento avrà come conseguenza l'impossibilità di realizzare tale fine. Oltre che per le finalità sopra descritte i dati personali potranno essere altresì trattati per adempiere gli obblighi previsti dalla legge, da un regolamento o dalla normativa comunitaria, come ad es. il controllo sulle dichiarazioni sostitutive (art. 71 D.P.R. n. 445/2000) o altri controlli e verifiche imposte dal D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50.

Modalità e logica del trattamento

Il trattamento dei dati sarà effettuato manualmente (ad esempio, su supporto cartaceo) e/o attraverso strumenti automatizzati (ad esempio, utilizzando procedure e supporti elettronici), con logiche correlate alle finalità di cui al precedente punto 1) e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati

Titolare del trattamento

Il Titolare del trattamento dei dati personali è l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, Via Borgo Santo Spirito 3, 00193- Roma

Diritti

In relazione al trattamento dei dati, ci si potrà rivolgere alla suddetta Azienda per esercitare i diritti che la normativa sulla protezione dei dati personali riserva agli interessati

Nomina del responsabile del trattamento

L'aggiudicazione può comportare il trattamento di dati personali rispetto al quale l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 è Titolare del Trattamento. Se l'aggiudicazione comporta trattamento di dati personali (es. di utenti, pazienti, dipendenti), i rapporti tra Titolare del trattamento e l'aggiudicatario verranno regolati ai sensi dell'art. 28, paragrafo 3, del Regolamento (UE) 2016/679 del parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 e, pertanto, l'aggiudicatario

Fornitura triennale di allergeni e aghi per prick test

dovrà rivestire il ruolo di Responsabile del trattamento. Nel caso in cui sia ammesso il subappalto, in tale evenienza si applicano altresì le disposizioni di cui ai paragrafi 2 e 4 del succitato articolo 28

ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

(ai sensi dell'articolo 28 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27.4.2016)

TRA

Il titolare del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 7), 24 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (citato, in seguito, come "GDPR"), è l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 (C.F. e P.I. 13664791004), in persona del Legale Rappresentante, il Direttore Generale f.f. Dott.ssa Roberta Volpini, domiciliato per la sua carica presso la Sede Legale sita in Borgo S. Spirito, 3 - 00193 Roma;

E

il responsabile del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, è da individuarsi nel Fornitore..... in quanto tenuto ad effettuare operazioni di trattamento necessarie all'esecuzione – Delibera di riferimento n.

Il presente Accordo ha lo scopo di regolamentare, alle condizioni indicate negli articoli del presente atto, i rapporti tra il titolare del trattamento (in breve, di seguito, anche "Titolare") e il suddetto Fornitore (citato, di seguito, anche, come "responsabile del trattamento" e, in breve, "RdT" e, altresì, "Fornitore").

Art. 1

Designazione del responsabile del trattamento

1. L'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nella qualità di titolare del trattamento, designa, con la sottoscrizione del presente atto, il Fornitore quale responsabile del trattamento.
2. Il Titolare, con la sottoscrizione del presente atto, conferisce al responsabile del trattamento le seguenti autorizzazioni generali:
 - a) ad effettuare operazioni di trattamento (sui dati personali - e, se necessari alla finalità principale del trattamento, anche particolari - di cui entra in possesso o ai quali ha comunque accesso) necessarie all'adempimento degli obblighi derivanti dall'affidamento e/o comunque funzionali all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento) dedotte nel vigente rapporto contrattuale, con modalità che permettano di identificare, solo in caso di necessità, gli interessati;
 - b) a far ricorso, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, ad altri responsabili del trattamento (anche se situati all'estero) ai sensi dell'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

Art. 2

Accettazione della designazione da parte del Fornitore

1. Il Fornitore - nella persona del suo legale rappresentante e/o di persona delegata alla sottoscrizione del presente Accordo che, a tal fine, dichiara, assumendosene la responsabilità a tutti gli effetti di legge, di averne ricevuto potere – nel confermare la diretta e approfondita conoscenza degli obblighi che derivano dal GDPR e dalla normativa italiana sulla protezione dei dati personali (D.Lgs. n. 196/2003 e s.m.i.) e dal presente Accordo, dichiara di accettare la designazione a responsabile del trattamento di cui al comma 1 dell'art. 1 del presente Accordo e, ai sensi agli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, si impegna a procedere al trattamento dei dati personali e, se necessari, particolari (entrambi, di seguito citati, come "dati"):
 - a) nei limiti delle autorizzazioni generali di cui al comma 2 dell'art. 1 del presente Accordo;
 - b) per esclusivo conto del Titolare, attenendosi alle istruzioni ricevute dal medesimo Titolare attraverso il presente Accordo o a quelle ulteriori che saranno successivamente impartite;

- c) in esecuzione del vigente rapporto contrattuale con l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nonché per il tempo strettamente necessario al perseguimento di tale principale finalità o, se imposte dalla vigente legislazione o autorizzate dal Titolare, per altre finalità correlate con la finalità principale;
 - d) conservando, nei confronti del Titolare, l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi anche di altro Responsabile del trattamento (di seguito, anche, sub-responsabile) di cui, nel caso in cui sia ammesso il subappalto, si avvalga per effettuare il trattamento.
2. Il responsabile del trattamento dichiara di essere consapevole che:
- ulteriore trattamento dei dati non effettuato per conto del Titolare rileva ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1, punto 7), 24 del GDPR, in tal caso, agirà quale autonomo titolare del trattamento assumendosene l'intera responsabilità nei confronti degli interessati, dell'Autorità di controllo, fatta salva comunque la previsione di cui all'art. 7 del presente Accordo;
 - nell'evenienza indicata nell'art. 1, comma 2, lett. b) del presente Accordo, deve osservare quanto stabilito nell'art. 28, paragrafo 4, del GDPR e, nel caso altro responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, di conservare nei confronti del Titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi dell'altro responsabile.

Art. 3

Istruzioni sul trattamento dei dati

1. Il responsabile del trattamento, con la sottoscrizione del presente Accordo, si impegna ad osservare le istruzioni documentate fornite dal Titolare.
2. Il responsabile del trattamento considera istruzioni documentate le pattuizioni previste dal rapporto contrattuale in essere, dagli eventuali suoi allegati o atti correlati ai quali le relative parti hanno fatto espresso rinvio nonché ogni altra eventuale comunicazione scritta del Titolare concernente le modalità di trattamento dei dati da parte del responsabile del trattamento e, soprattutto, le seguenti:
 - a) informare il Titolare qualora ritenga che un'istruzione impartitagli da quest'ultimo violi il GDPR o altre disposizioni europee o nazionali relative alla protezione dei dati;
 - b) trattare i dati nel pieno rispetto del GDPR e di ogni altra vigente normativa in materia di protezione dei dati;
 - c) adottare tutte le misure di cui all'art. 32 del GDPR in modo da garantire la riservatezza, l'integrità e la disponibilità dei dati personali trattati, tenendo conto, se necessari a conformare il trattamento o ad elevarne la relativa sicurezza, anche dei provvedimenti, tempo per tempo, emanati dall'Autorità di Controllo, consultabili sul portale internet istituzionale di questa ultima (<https://www.garanteprivacy.it>) e che comunque, possono essere forniti, previa richiesta, dal responsabile della protezione dei dati di questa Azienda Sanitaria (tel. 0633062792; dpo@aslroma1.it);
 - d) rispettare, in ogni caso, la dignità degli interessati, osservando sia principi del trattamento di cui all'art. 5 del GDPR sia adottando ogni necessaria cautela e accorgimento riferibile al contesto del trattamento, tra cui, se applicabili, si indicano, esemplificativamente, le cautele e gli accorgimenti disposti dal Garante per la protezione dei dati personali: per i luoghi di cura, il provvedimento del 9 novembre 2005 (doc. web n. 1191411); per la consegna presidi sanitari al domicilio dell'interessato, il provvedimento 21 novembre 2013 (doc. web n. 2803050);
 - e) compiere le sole operazioni di trattamento funzionali, nei limiti di stretta pertinenza e non eccedenza, all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento), con modalità che permettano di identificare l'interessato solo in caso di necessità e, in tal ultimo caso, con modalità e adozione di accorgimenti e misure tecniche e organizzative tali da assicurare che il livello di protezione dei diritti e delle libertà delle persone fisiche garantito dal GDPR non venga mai compromesso, anche al fine di evitare che il trattamento possa arrecare danno agli interessati;
 - f) utilizzare i dati per finalità strettamente correlate alla finalità principale del trattamento se imposte dalla normativa vigente o, diversamente, se autorizzate dal Titolare;
 - g) non utilizzare i dati per altre finalità (es. ricerca scientifica, marketing, ecc.);
 - h) fornire assistenza al Titolare, per quanto di competenza e nella misura in cui ciò sia possibile, per garantire il rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 a 36 del GDPR, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a disposizione del responsabile del trattamento, come (esemplificativamente):
 - tutte le informazioni necessarie per dimostrare la conformità del trattamento, anche relativamente alla sicurezza, al GDPR e il rispetto degli obblighi stabiliti dal relativo articolo 28 e dal presente Accordo;
 - tutte le informazioni necessarie a fornire adeguato riscontro degli interessati o ad adempiere ad obblighi stabiliti dalla normativa vigente nei confronti dell'Autorità di controllo (Garante per la protezione dei dati personali);

- i) mantenere la riservatezza dei dati ovvero non renderli pubblici, diffonderli o divulgarli, anche dopo la cessazione del rapporto contrattuale/convenzionale di riferimento, come, parimenti, mantenere la riservatezza sulle misure intraprese per proteggerli;
- j) designare le persone autorizzate al trattamento e garantire che tali persone siano impegnate alla riservatezza o abbiano un adeguato obbligo legale di riservatezza;
- k) individuare, ove necessario, i soggetti da nominare quali Amministratori di sistema e, in tal caso, garantire e rispettare quanto stabilito nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 (pubblicato in G.U. n. 300 del 24 dicembre 2008) modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009 (pubblicato in G.U. n. 149 del 30 giugno 2009);
- l) far osservare alle persone autorizzate le istruzioni sul corretto trattamento o, se del caso, chiederne ulteriori al Titolare nonché vigilare sulla correttezza delle operazioni di trattamento;
- m) gestire, nel caso in cui sia previsto dall'atto di affidamento del servizio e/o da eventuali susseguenti connessi accordi, le credenziali informatiche del personale autorizzato dal titolare, i cui nominativi, con descrizione dei connessi profili di autorizzazione (ambito di trattamento consentito e relative operazione da abilitare), verranno comunicati al responsabile del trattamento da Responsabili/Direttori di Unità Operative che compongono la struttura organizzativa dello stesso Titolare;
- n) fornire agli interessati l'informativa sul trattamento dei dati personali (contenente gli estremi identificativi del responsabile del trattamento e quelli del Titolare), salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare;
- o) acquisire dagli interessati la debita autorizzazione (consenso) al trattamento (salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare), impegnandosi altresì, a non acquisire ulteriori consensi non necessari al trattamento e che possono avere effetti pregiudizievoli all'eventuale fruizione di servizi che il Titolare, tramite il responsabile del trattamento, deve fornire agli stessi interessati;
- p) tenere e aggiornare il registro delle attività di trattamento, salvo quanto stabilito dall'art. 30, paragrafo 5, del GDPR Ue 2016/679 e, in tal caso, dandone adeguata motivazione al Titolare;
- q) comunicare prontamente al Titolare ogni notizia rilevante che possa incidere sul trattamento dei dati personali, quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, liquidazione, fallimento, fusione, accorpamento societario, ricorso ad altri subfornitori (di seguito, sub-responsabili del trattamento) e, senza ingiustificato ritardo, comunicare qualsivoglia violazione di dati personali e, in tal caso, le misure adottate per limitare e/o evitare effetti pregiudizievoli nei confronti degli interessati, fornendo ogni collaborazione al Titolare;
- r) non comunicare i dati, oggetto del trattamento, a terzi (salvo che tale operazione non sia consentita da disposizione di legge o dal titolare del trattamento) né cedergli, in alcun modo, i dati;
- s) designare, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, i subfornitori (anche se situati all'estero) quali altri responsabili del trattamento (sub-responsabili) e far assumere agli stessi, mediante sottoscrizione di appositi atti giuridici o contratti, i medesimi obblighi in materia di protezione dei dati personali imposti, tramite il presente Accordo, al responsabile del trattamento (Fornitore);
- t) informare il Titolare di aver fatto ricorso a sub-responsabili del trattamento, anche se situati all'estero, conformemente a quanto previsto dall'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

Art. 4

Eventuale trasferimento di dati personali verso paesi terzi o organizzazioni internazionali

1. Il trasferimento di dati extra UE è ammesso se la Commissione Europea ha stabilito che il paese terzo, un territorio o uno o più settori specifici all'interno del paese terzo o verso organizzazione internazionale (ONU, Unesco, ecc.) garantiscono un livello di protezione adeguato.
2. Il trasferimento di dati extra UE è, altresì, ammesso se il responsabile del trattamento è in grado di fornire garanzie adeguate, ovvero sia in grado di comprovare la validità di uno degli strumenti previsti dall'art. 46 del GDPR (es. clausole standard approvate dalla Commissione Europea - cd. standard contract clauses; le norme vincolanti di impresa o Binding Corporate Rules; i codici di condotta; i meccanismi di certificazione) e garantire che gli Interessati dispongano di diritti azionabili e mezzi di ricorso effettivi ai sensi del GDPR e, per ottenere tale risultato, implementare, se del caso, misure aggiuntive tecniche (crittografia, separazione del trattamento, pseudonimizzazione) e organizzative (politica interna, trasparenza, procedure) che dovranno essere documentate e giustificate. Nel caso in cui l'adozione di tali misure non si riveli sufficiente a ridurre i rischi derivanti dal trasferimento il medesimo non dovrà essere effettuato o, se già attuato, dovrà sospendersi.

Art. 5

Diritti del Titolare

1. Il Titolare ha diritto:
 - a. al puntuale ed esatto adempimento di tutti gli obblighi, stabiliti dal GDPR, gravanti sul RdT e dal presente Accordo;
 - b. al puntuale ed esatto adempimento delle legittime istruzioni contenute nel presente Accordo e nelle istruzioni successivamente impartite;
 - c. di reclamare la parte del risarcimento corrispondente alla parte di responsabilità imputabile al RdT e agli eventuali sub-responsabili del trattamento cui, nei casi consentiti, abbia fatto ricorso per effettuare operazioni di trattamento, anche all'estero;
 - d. all'immediata restituzione dei dati personali alla conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale oppure, a richiesta, alla loro integrale cancellazione e, in entrambi i casi, al rilascio contestuale di attestazione scritta che presso lo stesso RdT non ne esiste alcuna copia. In caso di richiesta scritta del Titolare, il RdT è tenuto ad indicare le modalità tecniche e le procedure utilizzate per la cancellazione/distruzione. Con riferimento all'obbligo di restituzione dei dati, il RdT si obbliga ad utilizzare formati standard ed interfacce che facilitino l'interoperabilità e la portabilità dei dati.

Art. 6

Istanze degli interessati

1. Qualora il responsabile del trattamento riceva richieste provenienti dagli Interessati, finalizzate all'esercizio dei loro diritti, esso dovrà:
 - darne tempestiva comunicazione scritta al Titolare a mezzo posta elettronica certificata, allegando copia delle richieste ricevute;
 - coordinarsi, ove necessario e per quanto di propria competenza, con le funzioni aziendali designate dal Titolare per gestire le relazioni con gli Interessati;
 - assistere e supportare il Titolare del trattamento con misure tecniche e organizzative adeguate, al fine di soddisfare l'obbligo dell'Azienda di dare seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti degli Interessati (negli ambiti e nel contesto del ruolo ricoperto e in cui opera il Fornitore).

Art. 7

Manleva e responsabilità per violazione di dati personali

1. Il Responsabile del trattamento, in caso di violazione delle disposizioni contenute nel presente atto relativamente alle finalità e modalità di trattamento dei dati, di azione contraria alle istruzioni ivi contenute o in caso di mancato adempimento agli obblighi specificatamente diretti al Responsabile del trattamento dei dati dal GDPR, si impegna a mantenere indenne il Titolare da ogni danno, costo od onere di qualsiasi genere e natura, nonché da ogni contestazione, azione o pretesa avanzate nei confronti del Titolare da parte degli interessati e/o di qualsiasi altro soggetto e/o Autorità. Ciò vale anche nei casi di eventuale illiceità o illegittimità delle operazioni di trattamento di dati personali che siano imputabili a fatto, comportamento o omissione da parte di suoi dipendenti e/o collaboratori o di eventuali suoi sub-responsabili.
2. Il Titolare dà atto che il Responsabile del trattamento è esonerato dalla responsabilità se dimostra che l'evento dannoso non gli è in alcun modo imputabile, come descritto all'art. 82.3 GDPR.
3. Fatti salvi gli articoli 82, 83 e 84 del GDPR, se il responsabile del trattamento viola il RGPD o il presente Accordo, determinando le finalità e i mezzi del trattamento, è considerato autonomo titolare del trattamento.

Art. 8

Durata

1. La designazione e le relative autorizzazioni al trattamento dei dati, per conto del Titolare, hanno efficacia limitata al solo ed esclusivo periodo intercorrente tra la data di stipulazione del presente Accordo e la conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale, salvi gli specifici obblighi che per loro natura sono destinati a permanere in base ad una specifica disposizione nazionale o dell'Unione europea.

2. Qualora l'attività/servizio dedotto nel rapporto contrattuale non venga più fornita o cessi, per qualsiasi motivo, il presente Accordo si intenderà automaticamente risolto di diritto, senza bisogno di comunicazioni, disdette o revoche, e l'autorizzazione al trattamento dei dati si intende cessata.

Art. 9
Rinunce

1. Resta inteso che il presente Accordo non comporta alcun diritto per il responsabile del trattamento a uno specifico compenso o indennità o rimborso per l'attività svolta né ad un incremento del compenso spettante allo stesso in virtù delle relazioni contrattuali con il Titolare o con sub-responsabili del trattamento.

Art. 10
Rinvio

1. Per tutto quanto non previsto dalla presente Accordo si rinvia alle disposizioni generali vigenti ed applicabili in materia di protezione dei dati personali.
2. Sono vevoli le definizioni ed i principi del trattamento di cui, rispettivamente, agli artt. 4 e 5 del GDPR.
3. Il Titolare si riserva in ogni caso la facoltà di rivedere le condizioni del presente Accordo laddove la normativa subisse una significativa riforma, dandone tempestiva comunicazione al responsabile del trattamento.

Luogo e data

Il responsabile del trattamento

Il titolare del trattamento
Azienda Sanitaria Locale Roma 1
Il Legale Rappresentante
Il Direttore Generale f.f.
Dott.ssa Roberta Volpini

**PROCEDURA NEGOZIATA, AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 36, COMMA 2, LETT. B)
DEL D.LGS. N. 50/2016, TRAMITE RICORSO AL MEPA, PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
ALLERGENI E AGHI PER PRICK TEST OCCORRENTI ALLA ASL ROMA 1**

ALLEGATO 8

SCHEMA DICHIARAZIONI DI CONCORDATO PREVENTIVO

Oggetto: *Procedura negoziata per la fornitura triennale di Allergeni e aghi per prick test occorrenti alla Asl Roma 1.*

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____ in qualità di legale rappresentante dell'Impresa _____ con sede legale in _____ Partita IVA _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole del fatto che, in caso di dichiarazione mendace, saranno applicate le sanzioni previste dal codice penale e dalle leggi speciali in materia di falsità negli atti, oltre alle conseguenze amministrative previste per le procedure concernenti gli appalti pubblici,

DICHIARA

di avere depositato il ricorso per l'ammissione alla procedura di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all'art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, nonché di essere stato autorizzato alla partecipazione a procedure per l'affidamento di contratti pubblici dal Tribunale di _____¹, come da copia allegata, e di non partecipare alla gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

ovvero

di trovarsi in stato di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all'art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, giusto decreto del Tribunale di _____², come da copia allegata, nonché di non partecipare alla gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

pertanto, al fine di soddisfare i requisiti richiesti dal bando per la partecipazione alla procedura, si avvale della seguente impresa:

Impresa Ausiliaria: _____

Legale rappresentante: _____

Sede Legale: _____

Codice Fiscale _____ P.I. _____

Iscrizione C.C.I.A.A. di _____ n. _____

¹ Inserire l'indicazione del Tribunale che ha rilasciato l'autorizzazione nonché numero e data della stessa

² Inserire l'indicazione del Tribunale che ha emesso il decreto nonché numero e data dello stesso

Requisiti forniti: 1) _____; 2) _____;

Ecc...³

ED A TAL FINE ALLEGA:

A. una dichiarazione resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria (corredata a pena di esclusione da copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità) con cui il medesimo:

1. attesta il possesso da parte dell'impresa ausiliaria dei requisiti generali di cui all'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016;
2. attesta il possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e/o tecnico professionale nonché delle certificazioni, richiesti dal bando di gara, di cui l'Impresa concorrente si avvale per poter essere ammessa alla gara;
3. attesta di essere iscritto per attività inerenti i beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dall'art. 83 comma 3 D. Lgs. n. 50/2016;
4. si obbliga verso la Ditta concorrente e l'A.S.L Roma 1 a fornire i predetti requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare all'impresa ausiliata nel caso in cui questa fallisca nel corso della gara ovvero dopo la stipulazione della Convenzione, ovvero non sia più in grado per qualsiasi motivo di dare regolare esecuzione ai contratti, rendendosi inoltre responsabile in solido con la Ditta concorrente nei confronti dell'A.S.L Roma 1 in relazione alle prestazioni oggetto dell'appalto;
5. attesta di non partecipare alla gara in proprio o associata o consorziata o in R.T.I./Rete di Imprese, né in qualità di ausiliario di altra Impresa concorrente, né si trova in una situazione di controllo, con una delle altre imprese che partecipano alla gara;

³ La ditta concorrente deve indicare le risorse ed i requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa, nonché di certificazione, richiesti per l'affidamento dell'appalto, che dovranno essere messi a disposizione della Impresa ausiliaria

B. originale o copia autentica del contratto in virtù del quale l'Impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare in caso di fallimento nel corso della gara ovvero dopo la stipulazione del contratto, o comunque nel caso in cui non sia più in grado, per qualsiasi ragione, di dare regolare esecuzione all'appalto;

ovvero

nel caso di avvalimento nei confronti di una impresa che appartiene al medesimo gruppo; la Ditta concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva (resa nelle forme di cui al D.P.R. 445/2000) attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi sopra previsti;

C. originale o copia della relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'art. 67, lett. d), R.D. 16 marzo 1942 n. 267, che attesta la conformità al piano di risanamento e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

DICHIARA INOLTRE

di aver preso atto che gli obblighi previsti dalla normativa antimafia a carico dell'appaltatore si applicano anche nei confronti del soggetto ausiliario, in ragione dell'importo dell'appalto posto a base di gara.

_____, lì _____ .

Firma del legale rappresentante⁴

⁴ La firma autografa deve essere accompagnata dalla fotocopia di un documento di identità (in corso di validità) del dichiarante



DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Al Direttore UOC Bilancio e Contabilità
Dott.ssa Mirella Peracchi

E pc Direttore Amministrativo
Dott.ssa Roberta Volpini

UOC Pianificazione Strategica, Programmazione
e Controllo di Gestione ad Interim
Dott.ssa Mirella Peracchi
Dr.ssa Maddalena Quintili

UOC Farmacia e Logistica del Farmaco
Dott.ssa Roberta Pavan

Dipartimento Tecnico Patrimoniale
Ing. Paola Brazzoduro

OGGETTO: Autorizzazione scostamento di bilancio

Si rappresenta che è in corso di predisposizione l'atto Deliberativo per **l'indizione triennale e l'affidamento trimestrale della fornitura di allergeni e aghi per prick test** la cui spesa pari ad € **10.315,64** afferisce rispettivamente ai CE 501010101 e 501010384, che, come da castelletti trasmessi dalla Farmacia risultano già in scostamento del **33,17%** e del **112,55%** rispetto al budget provvisorio approvato con Deliberazione n. 23 del 17/01/2023.

Quanto sopra al fine di consentire a Codesta UOC ogni necessaria ed opportuna valutazione.

Al fine di sottoporre la suddetta proposta deliberativa alla firma della Direzione Aziendale, si chiede autorizzazione alla contabilizzazione della suddetta spesa sui CE 501010101 e 501010384 previa valutazione dell'incidenza dello scostamento sull'andamento generale del budget aziendale.

Trattandosi di acquisto di farmaci, quanto sopra richiesto riveste carattere di urgenza e pertanto la scrivente procederà a proporre la deliberazione entro 5gg dal ricevimento della presente, intendendo il mancato riscontro quale autorizzazione a procedere.

Cordiali Saluti,

Il Direttore
della UOC Acquisizione Beni e Servizi
Dott.ssa Cristina Franco

Estensore: Samoa Testa